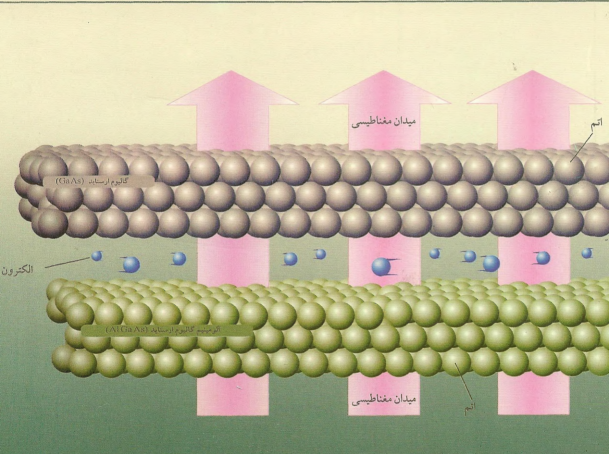


فيزيك حالت جامد

(ويرايش دوم)



ترجمه: دکتر هادی اکبرزاده دکتر علی اکبر بابایی دکتر مهدی صفا تاليف: ج. آر. هوك اچ. اي. هال

فيزيك حالت جامد

تأليف : ج. آر. هوک اچ. ای. هال

ترجمه: دکتر هادی اکبرزاده دکتر علی اکبر بابایی دکتر مهدی صفا

روی جلد: اثر کوانتومی کسری هال

داستان آفرینش در ۲۰۰ کلمه گفته شد. اگر به من اعتقاد ندارید، آنرا اصلاح کنید - ادگار والاس

ييشگفتار

هنگامی که زمان بررسی و یرایش دوم کتاب فیزیک حالت جامد فرا رسید، احساس کردم که آنچه را باید در این مورد بگویم قبلاً در و یرایش اول گفته ام. همچنین احساس کردم که این کتاب برای بسیاری از دانشجویان بیش از حد طبیعی و یژه بود. به این دلایل، فکر کردم، اگر تجدید نظر و به تاریخ کردن کتاب به دست دیگری انجام پذیرد شایسته تر است، و و یراستاران نیز در این نظر سهیم بودند.

بنابراین به دکتر جان هوک، دوست و همکارمان برای سالهای زیاد، مراجعه کردیم و تصور میکنیم نتیجه کار، این تصمیم ما را تأیید میکند. به نظر من ویرایش جدید به صورت بهبود قابل ملاحظه ای از کتاب قدیمی است، ولی نوشتن همانند آن برای من رخ نداده است.

هنری هال سپتامبر ۱۹۹۰

پیشگفتار مؤلف بر ویرایش دوم

اینجانب دعوت و براستاران مجموعهٔ فیزیک منچستر برای نوشتن و برایش دوم فیزیک حالت جامد را به دو دلیل اصلی پذیرفتم. نخست احساس کردم، با وجودی که رهیافت اتخاذ شده در و برایش اول دارای بسیاری و یژگیها بود که باید آن را ستود، لیکن برای اینکه کتاب برای دانشجویان دوره کارشناسی بیشتر مورد استفاده باشد، برخی نظم دادنهای مجدد و ساده سازیهای مطالب لازم بود. دوم آنکه نیازی برای به حساب آوردن برخی پیشرفتهای مهم که از سال ۱۹۷۳ به بعد در فیزیک حالت جامد رخ دادهاند احساس می شد.

برای منظم سازی مجدد و ساده سازی لازم بود که اکثر و یرایش اول بازنویسی شود. تغییری عمده برای ایدهٔ حالتهای الکترون متحرک در جامدها از طریق نظریهٔ الکترون آزاد فلزات به جای تشکیل نوارهای انرژی توسط همپوشی حالتهای اتمی روی اتمهای همسایه معرفی شده است. رهیافت دوم در و یرایش نخست به کار رفت زیرا می توان اول آن را در مورد گاز الکترونی رقیق در نیمرساناها که در آنها یک مدل ذره ای مستقل مورد انتظار است، به کار برد. با و جودی که این مورد تقاضای فیزیکدانان مجرب بود، برای دانشجویان دورهٔ کارشناسی، که باید بسیاری از ایده های جدید را در آغاز تلفیق کنند، مشکل بود. یک و یژگی و یرایش نخست که من آن را حفظ کرده ام این است که تا حد امکان بحث رسمی در مورد شبکهٔ وارون و مناطق بریلوئن در یک بلور سه بعدی را به تأخیر انداختم. هر چند این مفاهیم یک چارچوب کلی کار برای توصیف بسیاری از خواص جامدهای بلورین را فراهم میسازند، مانند معادلات ماکسول در الکترو مغناطیس لیکن محتملتر است که دانشجویانی که قبلاً با برخی از این ایده ها به صورت مفهومی ساده تر روبرو شده اند قدر این مطالب را بهتر بدانند. با استفاده از هندسه های یک و دو بعدی در صورت از وم از کاربرد چارچوب رسمی در فصلهای آغاز اجتناب گردیده است.

برای به حساب آوردن پیشرفتهای اخیر، مطالب مربوط به فیزیک قطعات نیمرسانا به اندازهٔ قابل ملاحظه ای افزایش یافته است، یک فصل در بارهٔ گاز الکترون دو بعدی و اثر کوانتومی هال افزوده شده است، و بخشهایی در بارهٔ شبه بلورها، ابررساناهای گرم و استفاده از الکترونها در کاوش سطوح اضافه شده اند. یک فصل نیز در مورد خواص الکتریکی عایقها افزوده شده است. سعی کرده ام با تولید کتابی با حجم منطقی (و بنابراین با قیمت مناسب) از هدف مجموعهٔ

کتابهای فیزیک منچستر پیروی کنم تا امکان تعریف دروس کارشناسی جامع با حجم و سختی متفاوت امکانپذیر باشد. در این زمینه مشکل مربوط به فیزیک حالت جامد، آن است که شامل سرفصلها و عناوین گوناگون است، در نتیجه دورههای درسی کاملاً متفاوت امکانپذیر است. بنابراین در انتخاب موضوعهایم مجبور بودهام که خیلی گزینشی عمل کنم و این شدیداً تحت تأثير فيزيك حالت جامد سال سوم كارشناسي در دانشگاه منچستر قرار گرفته است. ما معمولاً یک درس پایهٔ ۲۰ جلسه ای داریم که در دو سطح ارائه می شود. این دروس شامل مطالب از فصل ۱ تا ۱۵ین کتاب است و درس سطح بالاتر، بخشهای مناسبی از فصلهای ۱۱ تا ۱۳ را نیز در بر می گیرد یک درس ۲۰ جلسه ای دیگر در بارهٔ موضوعهای برگزیده در فیزیک حالت جامد معمولاً شامل مغناطیس، ابررسانایی و فروالکتریسیته (فصلهای ۷ تـا ۱۰) مـیشود. نـمودار جریان درس در ابتدای کتاب را می توان به منزلهٔ کمکی در طرح دروس بر مبنای این کتاب به کار برد.

مطالب مهم که این کتاب در بر ندارد، عبارت از کاستیهای بلوری و جامدهای نامنظماند. من علاقمند بودم که فصلی در مورد هر یک از این موضوعها اضافه کنم ولی با توجه به اینکه از حدى كه توسط، ناشرين و ويراستاران تعيين شده بود تجاوز ميكرد، چنين ننمودم.

این کتاب، مانند و یرایش اول، یک دانش زمینه در موارد زیر را به صورت پیش نیاز فرض میکند: خواص ماده (پتانسیلهای بین اتمی و رابطهٔ آنها با انرژی پیوند و مدولهای کشسانی، نظريه جنبشي)، مكانيك كوانتومي (معادلهٔ و جوابُ أن براي يافتن ويژه تابعها)، الكتريسيته و مغناطیس (معادلات ماکسول و آشنایی با میدانهای الکتریکی و مغناطیسی در ماده) و فیزیک گرما (عامل بولتزمن و توزیعهای فرمی وبوز). کتابهایی که در آنها این آگاهی زمینه را می توان یافت، همراه باکتابهای مرجع عمومی برگزیده در بارهٔ فیزیک حالت جامد و برخی کتابها و مقالات که اطلاعات بیشتر در مورد موضوعهای ویژه ارائه میدهند در کتابشناسی فهرست شدهاند.

این کتاب شامل برخسی مطالب پیشرفته و جامع دیگر است، که بدون از دست دادن پیوستگی می توانند حذف شوند. بخشهای کامل از این مقوله با ستاره مشخص شدهاند.

استفاده از حروف پررنگ برای یک واژهٔ تکنیکی در متن، معمولاً وقتی است که با واژه برای اولين بار روبرو ميشويم و نشانگر آن است كه تعريفي يا شرحي از واژه را آنجا ميتوان يافت.

در برخی موارد نیز برای تأکید از حروف پررنگ استفاده شده است.

از دیوید ساندی فورد و هنری هال برای راهنمایی و انتقاد سازندهٔ بسیار سپاسگزارم. همچنین از کالین لالی دانشجوی منچستر که متن را از دیدگاه یک مصرف کنندهٔ آینده مطالعه كرد تشكر ميكنم؛ واكنش او مرا مطمئن ساخت كه سطح كتاب مناسب است. كارهاي طراحي و عکاسی ایان کالاهان در تولید بسیاری از شکلها بسیار ارزشمند بود، و پسرم جیمز با علاقه در كارهاى تهية دستخطها مراكمك نمود.

جاڻ هوک سپتاهبر ۱۹۹۰

پیشگفتار ویراستاران در مورد مجموعه فیزیک منچستر

اولین کتاب از مجموعهٔ فیزیک منچستر در سال ۱۹۷۰ منشتر شد، و بعد از آن کتابهای دیگری نیز به آن افزوده شدهاند که تا به حال بالغ بر ربع میلیون جلد از کتابها به زبان انگلسیی یا ترجمه آنها از این مجموعه در سرتاسر جهان به فروش رفته اند. واکنش خوانندگان، اعم از همکاران و دانشجویان، برای ما بسیار دلگرم کننده بوده است. کتابها چندین نوبت تجدید چاپ، و بعضی از عناوین در چاپ جدید بازنویسی شده اند تا نقطه نظرات دریافتی از خوانندگان را اعمال و تغییر روش و نیازهای درسهای دورهٔ کارشناسی را منعکس نمایند.

مجموعه فیزیک منچستر مجموعهای از کتابهای مرجع در رده کارشناسی است. این مجموعه حاصل تجربیات ما در بخش فیزیک دانشگاه منچستر، با مشارکت گسترده جاهای دیگر، و به گونهای است که مطالب بسیاری از کتابها بسیار بیشتر از آن است که در یک درس کارشناسی جای گیرد و این مطالب بسیاری از کتابها دو هدف داشته ایم. یکی آنکه کتابهای کوتاه کوتاه تری را تعریف کرد. ما از تدوین این کتابها دو هدف داشته ایم. یکی آنکه کتابهای کوتاه تولید کنیم: به گونه ای که مدرسین آنها را برای درسهای کارشناسی جذاب بیابند؛ دانشجویان از اندازه دایرالمعارف گونه و یا قیمت آنها نهراسند. برای نیل به این هدف، در انتخاب سرفصلها بسیار گزینشی عمل کرده ایم، بر مبانی فیزیک همراه با کاربردهایی سازنده، مشوق و مفید تأکید داشته ایم. هدف دوم ما تولید کتابهایی بود که امکان درسهای با کمیت غیریکسان مطالب و با تأکید بر کاربردهای متفاوت را فراهم نماید. برای نیل به چنین میزانی از انعطاف پذیری، مؤلفین را تشویق کرده ایم کار بردن نمو دار جریان، ارتباط منطقی بین فصلها را نمایش و تعدادی از عناوین را در بخش ستاره دار قرار دهند. این بخشها در برگیرنده مطالب پیشرفته تر و قابل جایگزین است که برای فهم قسمتهای بعدی کتاب مورد نیاز نیست. این کتابها گرچه به عنوان جایگزین است که برای فهم قسمتهای بعدی کتاب مورد نیاز نیست. این کتابها گرچه به عنوان دیگر به کار رود. تعدادی را آنها مستقل است و می تواند بدون نیاز به کتابهای دیگر به کار رود. تعدادی را آنها برای کاربردهای گسترده تو در دیگر علوم مناسب هستند.

ما از انبوه دانشجویان و همکاران، در منچستر و جاهای دیگر، که انتقادهای مفید و اظهارنظرهای مشوق ایشان به اصلاحات زیادی منجر شده است عمیقاً قدردانی میکنیم. از مؤلفین به خاطر همهٔ آن چیزی که انجام دادهاند، ایدههای جدید فراوانی که عرضه کردند، و

پیشگفتار هر مؤلف اطلاعات تفصیلی در مورد سطح علمی کتاب، پیشنیاز و غیره را ارایه

مؤلفین به خاطر همهٔ آن چیزی که انجام دادهاند، ایدههای جدید فراوانی که عرضه کردند، و بحثهای صبورانهای که انجام دادند، برای پذیرش غالب پیشنهادها و درخواستهای فراوان ما صمیمانه سپاسگزاریم. همچنین مایلیم از ناشر، جان وایلی و پسران، به خاطر همکاری فراوان ایشان، تشکر کنیم.

الف – ہاندل ار– جی۔الیسون دی – جی۔ ساندی فورد

ژانویه ۱۹۸۷

به نام خدا

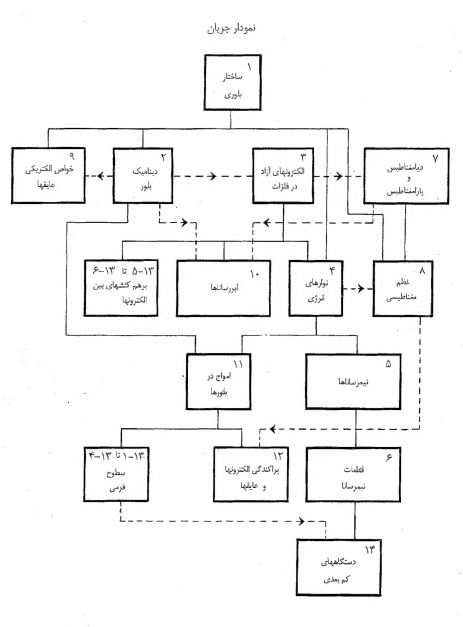
پیشگفتار مترجمین

مادهٔ چگال گرچه بزرگترین زیر شاخهٔ فیزیک است و بیشترین سهم را چه به لحاظ گستردگی و تنوع مباحث و چه از نظر فراوانی پژوهشگران بر عهده دارد، لیکن هنوز کتابهای فارسی به تعداد کافی در این زمینه در دسترس علاقمندان قرار ندارد. این کمبود تا به آن حد جدی است که بسیاری از دانشجویان علاقمند به مباحث مادهٔ چگال به ویژه در ردهٔ کارشناسی قادر نستند با مراجعه به منابع فارسی، برای انبوه سؤالهای علمی خود، پاسخهای کامل و همه جانبهای را دریافت کنند. وجود چنین کمبودی ما را بر آن داشت تا به ترجمهٔ این کتاب مبادرت ورزیم. ویرایش دوم کتاب فیزیک حالت جامد که ما به ترجمهٔ آن پرداختیم کتاب ارزشمندی است که مؤلفین توانمند آن هنری هال و جان هوک توانستهاند ماهرانه مفاهیم عمیق علمی را به زبان شیوا و در عین حال دقیق توضیح دهند. این کتاب مانند دیگر کتابهای مجموعهٔ فیزیک منچستر از پشتوانهٔ ارزشمند به کارگیری چندین ساله در بخش فیزیک دانشگاه منچستر به عنوان منبوستر برده است. لذا امیدواریم ترجمهٔ آن گام کوچکی در جهت دسترسی سهل تر دانشجویان به مفاهیم فیزیک ماده امیدواریم ترجمهٔ آن گام کوچکی در جهت دسترسی سهل تر دانشجویان به مفاهیم فیزیک ماده چگال باشد و مورد یذیرش فیزیک یشگان کشور قرارگیرد.

در پایان از همکار محترم سرکار خانم دکتر اعظم پورقاضی به خاطر و یرایش کتاب صمیمانه تشکر می کنیم و وظیفهٔ خود می دانیم که از مدیریت محترم و کارکنان مرکز نشر دانشگاه صنعتی اصفهان به ویژه سرکارخانم زحل شیروانی و جناب آقای ناصر مجاهد تشکر و قدردانی نماییم. از کلیهٔ همکاران و دانشجویان عزیز صمیمانه تقاضا می کنیم ما را از نظرهای ارزشمند خود بهره مند سازند.

هادی *اکبرزاده*

مهدی صفا آذرهاه ۱۳۷۹ على اكبر بابايى



خطوط پیوسته پیشنیازهای لازم را نشان می دهند. پیکانهای خط چین اتخاذ برخی مطالب از فصل قبل را نشان می دهد.

فهرست مطالب

ا-۱ مقدمه
 ۱-۲ مبانی بلورشناسی
 ۱-۲-۱ شبکه بلوری

فصل اول: ساختاری بلوری

۸.													٠.								 													•	•		•													-	ا يا	١	٢	-	۲-	- 1	
Λ. 4.	٠			•	•	•		•							٠																			•			ے	5	وا	بل	۷	sl	8	چ	ج	, _	9 (-	اد	~	ئىد	0	٣	- 1	۲-	- 1	
11			•					•																•								•										٠,	ح	۽	و	، ز	5	ود	بلو	ے ا	ای	ھ	نار	خت	L	ן נג	·
11								•													 	. 4		يا	5	ڀ	(3		تن		ح		نث	و	5	ہ ب	ثر	نىنا	÷ ,	و	ی	وب	ک	م	(ای	۵	ار	حتا	: L	w	1	-1	~ _	- 1	
18																					 												•			ب	5-	•	-	>	ز	5	م	4	5.	٠	5	0	ار	حتا	: L	w	۲	-)	~ _	- 1	
11					•							•						•	٠	•													•		٠,	ے	نو	.و	٥	ی	L	ار ه	ما	جا	-	ئ	şL	ره	,Ŀ	خت	·L	ليد	۳	-1	<i>~</i>	- 1	
19																					 									۰۷	S	٠.	رو	ر	و	ف	J	بو	u	و	۷		JL	۰	ĵ	ے	باء	ره	,L	خ	L	w	۴	-1		- 1	
۲.																																																									
۲.			•		٠	٠			•		•			٠																						•										. د	5	بوا	,	وز	باتر	ĝ	1.	- 1	¢_	1	
۲۳				٠												•						•						2	Y		g	ڗ	پو		ن	ثـ	J	پ	ے	51	بو	ب	ر	جو	_		5	La	ب		ىر ;	;	۲.	_)	s_	- 1	
TV.		٠																																															فا	رو	بلو	1 4	سا	ش	۵	_	1
٠,			•		•	•	•	•						•	•	•								•				٠																		_	مح	ات	ے ا	بير	ے ا	sl	۵	زو	ني	5	2.
"1			٠		•			٠		٠	•				٠				•										•								. ,			•		ے ۔	w	ĴĮ	و	در	ن	وا		ند	پيو		1-	-5		•	
41			•		•	•		•			•					•	•							•																						4	نىح	و	ر	ند	يو	پ	۲-	-5		1	
4																										•	•																	. ز	؛ ز	إلا	رو	کو	-	نا	پيو	!	٣-	-5	-	1	
y			•							•								•					-																•							ی	زي	فل	_	زنلا	پيو	!	۴-	-5		1	
4										•			٠																														ی	زنو	رژ	رو	يد	ه	-	زنا	پيو		۵-	-5	-	1	
ue																																																									

٣۴	مسایل ۱
	فصل دوم : دینامیک بلور
rv	۱-۲ مقلمه
	٢-٢ امواج صوتى
	۳-۲ ارتعاشات شبکه در بلورهای یک بعدی
	۲-۳-۲ زنجیری از اتمهای یکسان
45	۲-۳-۲ زنجیری با دو نوع اتم
۵١	۲-۲ ارتعاشات شبکه در بلورهای سه بعدی
۵۴	۲-۵ فونونها
۵۵	۲-ع ظرفیت گرمایی ناشی از ارتعاشهای شبکه
۵۵	۲-۶-۱ انرژی و ظرفیت گرمایی نوسانگر هماهنگ
	۲-9-۲ چگالی حالتها
۵۶	۲-۶-۳ حدهای دماهای بالا و پایین
۶٧	۲-۶-۴ طرح درونیابی دبی
٧.	۷-۲ اثرهای ناهماهنگ
٧1	۲-۷-۲ انبساط گرمایی
	۲-۷-۲ برخورد فونون - فونون
	۲-۸ رسانش گرمایی به و سیله فونونها
	۲-۸-۲ نظریهٔ جنبشی
	۲-۸-۲ رسانش در دماهای بالا
	۲-۸-۳ رسانش در دماهای میانی
	۲-۸-۲ رسانش در دماهای پایین
	مسایل ۲ ۲
	فصل سوم : الكترون آزاد در فلزات
ΛV	٣ ا مقله مه
	٣-٢ مدل الكترون آزاد
۹.	٣-٢-١ حالت زمينهٔ گاز الكترون آزاد
97	۳-۲-۳ گاز الکترون آزاد در دمای محدود
	٣-٢-٣ ظرفيت گرمايي گاز الكترون آزاد
	۳-۲-۳ طیف گسیلی پرتو Xنرم
	٣-٢-٣ پيوند فلزي

- ۲ خواص ترابودی الکترونهای رسانشی۹۸
٣-٣-٣ معادلة حركت الكترونها
۳-۳-۳ رسانندگی الکتریکی
۳-۳-۳ رسانندگی گرمایی
۳-۳-۳ قانون و یدهمان - فرانتس و وابستگی
دمایی رسانندگیهای الکتریکی و گرمایی
۳-۳-۳ اثرهال
مسایل ۳۰
صل چهارم : اثر پتانسیل دورهای شبکه – نوارهای انرژی
رى يە دام مىر ئەسىيىن دورىسى سىبەت كۆلۈكى مىرىنى - - 1 نظرية الكترون تقريباً آزاد
-۲ دسته بندی جامدات بلورین به فلزات، عایقها و نیمرساناها
-٣ رهيافت تنگ بست (بستگي قوي)
۲-۳-۴ دامنههای جفتیدهٔ احتمال
H_{γ}^+ يون H_{γ}^+ پيوند كووالان ۲-۳-۴
۴-۳-۳ حالتهای الکترونی زنجیر یک بعدی
۴-۳-۴ حالتهای الکترونی در الماس ، سیلیسیم و ژرمانیوم
-۲ جرمهای مؤثر ساختار نواری
مسایل ۴
صل پنجم: نيمرسانا
١٢٩ ا مقدمه
-٢ حفره
-۳ روشهای تهیه الکترونها و حفرهها
۵-۳-۵ ناخالصي های بخشنده و پذيرنده
۵-۳-۵ برانگیختگی های گرمایی حاملها۲-۳-۵
۵-۳-۵ رفتار ذاتی
۵-۳-۵ رفتار غیر ذاتی
-۴ جذب تابش الكترومغناطيسي
-۵ خواص ترابردی
a-a-1 رسانن <i>دگی الکتریکی</i>
۵-۵-۲ اثر هال
۵-۵-۳ تشدید سیکلوترونی

141	۵-۶ چگالیهای حاملهای غیر متعادل
111	. ۵-۶-۱ معادلات پیوستگی
115	۵-۶-۲ خنثایی الکتریکی
110	۵-۶-۳ تولید و باز ترکیب
111	۵-۶-۵ تزریق حاملهای اقلیت با آهنگ مانا.
119	۵–۶–۵ تزریق یک تپ از حاملهای اقلیت
19.	مسایل ۵
	فصل ششم : قطعات نيمرسانا ۶-۱ مقدمه
197	1-۶ مقلمه
197	۶-۲ پیوندگاه p-n با تغذیه صفر
7	۶-۳ پيوندگاه p-n با اعمال تغذيه
Y+V	۶–۴ قطعات دیگر بر شالودهٔ پیوندگاه p-n
Y+V	۶-۴-۲ دیودهای گسیلندهٔ نورو لیزرها.
	۶-۴-۶ باتریهای خورشیدی
11.	۶-۴-۳ ترانز يستور پيوندگاهي
	۶–۴–۴ ترانزیستور اثر میدانی پیوندگاه – دریچه
714	۶-۵ فن آوری فلز -اکسید-نیمرسانا و ماسفت (MOSFET)
711	۶-۶ برآرستی با باریکهٔ مولکولی و پیوندگاههای ناهمگن نیمرسانا
774	مسایل ۶
	فصل هفتم: دیا مغناطیسی و پارامغناطیسی ۷-۱ مقدمه
777	۱-۷ مقلمه
779	۷-۲ پارامغناطیس
779	۷-۲-۱ منشاء گشتاورهای دو قطبی دائمی
	۷-۲-۷ برهمکنش گشتاور در دو قطبی دائمی با میدان مغناطیسی اعمالی
	٢-٧-٣ محاسبةً مغناطش يونهاي پارامغناطيس
	٧-٢-٧ پارامغناطيس الكترون رسانش
	٧-٣ ديا مغناطيس
	۷-۳-۱ اندازه حرکت در میدان مغناطیسی
	۷-۳-۲ استتار به وسیلهٔ جریانهای القایی
748	۳-۳-۷ محاسبهٔ پذیرفتاری دیا مغناطیسی
749	مسایل ۷

	فصل هشتم: نظم مغناطیسی
rar	۱-۸ مقلمه
TOF	۲-۸ برهم کنش تبادلی
TOS	۸-۳ فرو مغناطیس
YOS	۸-۳-۸ میدان مولکولی وایس
ا استفاده از نظریه میدان میانگین ۲۵۸	
780	۲-۸ مدل نیل در مورد پاد فرو مغناطیس
T8A	۸-۵ امواج اسپینی
791	۱-۵-۸ فرو مغناطیسها در دمای پایین
799	
اهای پایین	۸-۵-۳ مغناطش و ظرفیت گرمایی در ده
بی امواج اسپینی	تشدید فرو مغناطیسی و مشاهده تجر
TV9	۸-۶ انواع دیگر نظم مغناطیسی
TV9	۸-۶-۸ فری مغناطیس
سپین در کروم ۲۷۹	۸-۶-۲ پاد فرومغناطیس موج چگالی اس
لمياب	
YAF	۸-۷ حوزههای فرومغناطیسی۰۰۰
YAF	
YAA	۸-۷-۸ چرا حوزهها رخ می دهند؟
YA9	۸-۷-۳ منحنیهای مغناطش فرو مغناطیس
ra	مسایل ۸
	فصل نهم : خواص الكتريكي عايقها
rqm	٩-١ دى الكتريكها
	۹-۱-۱ ثابت دىالكتريك و پذيرفتاري.
الكترونها و هسته ها ۲۹۷	۹-۱-۲ قطبیدگی ناشی از حرکت نسبی
دائمي دائمي	۹-۱-۳ سمتگیری گشتاورهای دو قطبی
نىبكە در بلورهاى يونى	
٣١٥	
۳۱۶	٩-٢-١ مدل لاندائو
٣١٩	۹ –۳ پیزو الکتریسیته
rri	مسایل ۹

فصل دهم : ابررسانایی
۱-۱۰ مقلمه
۱۰ خواص مغناطیسی ابررساناها
۱-۲-۱ ابررساناهای نوع اول
۱۰-۲-۲ ترمودینامیک گذار ابورسانایی۳۲۸
۱۰-۲-۳ ابررساناهای نوع دو
١٠-٣ معادلة لندن
١٠- نظرية ابررسانايي
۱-۴-۱۰ گاف انرژی و جفتیدگی الکترون
١٠ –٢–٢ مسئلة كوپر
۰۱-۳-۴ منشاء برهم کن <i>ش جاذبه</i>
۱۰-۴-۱۰ ماهیت حالت پایهٔ ابررسانایی
۱۰ - ۵ پدیده های ماکروسکو پی کوانتومی
١٠٥-١- پارامتر نظم ابررسانا يي
۱۰-۵-۱ کوانتش شار
۱۰–۵–۳ خطوط شاركوانتيده و ابررسانايي نوع ۲۳۴۹
۱۰-۵-۴ اثرهای جوزفسون
۰۱-۵-۵ تداخل کوانتو می
۱۰ج ابررساناهای گرم
مسایل ۱۰
فصل یازدهم: امواج در بلورها
١-١١ مقلمه
۲-۱۱ پراکندگی کشسان امواج توسط بلور
۱-۲-۱/۱ دامنهٔ موج پراکنده
۲-۲-۱۱ شرایط لاوه برای پراش و شبکهٔ وارون
۲-۱۱ مثالها یی از شبکه های و ارون۳۷۴
شبكهٔ فضاى حقیقى مكعبى ساده
شبکهٔ فضایی حقیقی مرکز سطحی
شبکهٔ فضای حقیقی مکعبی مرکز حجمی ۳۷۵۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰
شبكهٔ فضای حقیقی ششگوشی
۲۱-۲-۱۱ عامل ساختار
۱۱-۳ مدهای بهنجار موج گونه - قضیهٔ بلوخ۳۸۱

٣٨٣	۲-۱۱ مدهای بهنجار و شبکهٔ وارون
	۱۱-۴-۱۱ دورهای بودن رابطهٔ پاشندگی
	۲-۴-۱۱ مناطق بریلوئن و ترسیم روابط پاشندگی
	مسایل ۱۱
	فصل دوازدهم: پراکندگی نوترونها و الکترونها از جامدها ۱-۱۲ مقدمه
rar	۱-۱۲ مقلمه
rgr	X، نوترونها و الکترونها X ، نوترونها و الکترونها X ، نوترونها
با اتمها ۲۹۴	۱۲-۱۲ برهم کنش پرتوهای X ، نوترونها و الکترونها ه
r90	۲-۲-۱۲ پراکندگی ناکشسان
mas	۱۲-۳ روشهای پراکندگی نو ترون
mas	۱۲-۳-۱ چشمههای نوترون
rgv	۱۲-۳-۲ آشکارسازهای نو ترون
r 91/2	۱۲–۳–۳ روشهای زمان پرواز
F.1	۲۰-۳-۱۲ تکفام سازهای بلوری
	۲-۱۲ تعیین طیفهای فونون
F.S	۵-۱۲ پراکندگی مغناطیسی
F.5	۱۲-۵-۱۲ تعیین ساختار مغناطیسی
	۲-۵-۱۲ تعیین طیفهای مگنون
F11	۱۲-۶ پراکندگی الکترون
FIV	مسایل ۱۲
*19	۱-۱۳ مقدمه
*19	۲-۱۳ سطحهای فرمی
	۱-۲-۱۲ سطح فرمی در یک فلز الکترون تقریباً آزاد دو
	۱۳-۲-۱۳ سطح فرمی در فلزهای سه بعدی
	۱۳-۲-۳ چگالی حالتها در سطح فرمی
	۱۳-۱۳ دینامیک الکترونی در فلز سه بعدی
	۱-۳-۱۳ معادلهٔ حرکت و جرم مؤثر
	۱۳-۳-۲ رابطهٔ رسانندگی الکتریکی با سطح فرمی
	۱۳-۱۳ تعیین تجربی سطح فرمی
PMT	۱-۴-۱۳ مدارهای سیکلوترونی
	<i>پانزد</i> ه

-۴-۲ تشدید سیکلو ترونی در فلزات	11
-۴-۳ کو انتش مدارهای سیکلو ترونی	11"
-۴-۴ اثر دو هاس - وان آلفن	11"
چرا الكترونها مستقل رفتار مىكنند؟	۵-1۳
-۵-۱ خنثا یی الکتریکی در فلزات	11"
-۵-۲ نوسانهای پلاسما	
-۵-۳ استتار	
-۵-۴ اصل طود و استتار	.14
-۵-۵ آثار ما يع فرمي	11"
* گذار مات	
امواج الكترومغناطيسي در فلزات	8-11
ا يل ١٣	مسا
عهاردهم : دستگاههای کم بع <i>د</i> ی	فصل چ
مقلدمه	
گاز الکترون دو بعدی	1-14
-۲-۱ حالتهای الکترونی	11
-۲-۲ چگالی حالتها در گاز الکترونی دو بعدی	14
-۲-۲ چگالی حالتها درگاز الکترونی دو بعدی	14
قطعات تشدید تونلزنی	
ایل ۱۴	
	پيوسته
الف.	پيوست
٣٨٧	پيوست
۶۹۷	پيوست
F99	
اسی	كتابشن
·	
ب ۵۰۷ ۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰۰	واژه یاد
شانزده	



ساختار بلورى

1-1 مقدمه

هدف فیزیک حالت جامد توضیح خواص مواد جامدی است که بر روی زمین یافت می شوند. تقریباً در تمام موارد انتظار می رود که این خواص از معادلهٔ شرودنیگر، برای مجموعه ای از هسته های اتمی و الکترونها که به وسیلهٔ نیروهای الکتروستاتیکی بر هم کنش می کنند، پیروی نمایند. بنابراین قوانین بنیادی حاکم بر رفتار جامدها شناخته و به خوبی آزموده شده اند. امروزه قوانین بنیادی تنها در کیهانشناسی، اختر فیزیک و فیزیک انرژی – بالا مورد شک و تردیدند.

در این کتاب تقریباً همواره جامدهای بلورین، یعنی جامدهایی که ساختاری مبتنی بر یک نقشه تکراری مرتب، مانند کاغذ دیواری سه بعدی، دارند مورد نظر خواهند بود. بسیاری از جامدهای مهم به این معنا بلورین هستند، هر چند که این خاصیت در شکل خارجی آنها همواره آشکار نیست، ولی در درک رفتار مواد بلورین به لحاظ آسانتر بودن محاسبات نسبت به مواد غیر بلورین پیشرفت بیشتری به عمل آمده است. بسیاری از جامدهای متداول – مانند شیشه، پلاستیکها، چوب و استخوان – در مقیاس اتمی چندان منظم نیستند و بنابراین غیر بلوریناند. فقط در زمینهٔ فهم رفتار جامدهای غیر بلورین، در سطح بنیادی ، تنها همین اواخر پیشرفتهایی حاصل شده است**.

حتی در زمینهٔ محدود جامدهای بلورین، تنوع زیادی که در رفتار کیفی متفاوت وجود دارد

^{*-}Phineas Fletcher

^{**} مجلة Physics Today ماه دسامبر ۱۹۸۸، شامل مقالاتی است که برخی از پیشرفتهای مربوط به فهم مواد نامنظم را مطرح میکنند.

بسیار چشمگیر است. عایقها، نیمرساناها، فلزات و ابررساناها را داریم که از قوانین متفاوت ماکروسکوپی پیروی میکنند: میدان الکتریکی، در عایق گشتاور دو قطبی به وجود می آورد (فصل ۹)، در فلز یا نیمرسانا، جریان پایندهای پدید می آورد (فصل ۳ تا ۶) و در ابررسانا جریانی با شتاب پاینده را باعث می شود (فصل ۱۰). جامدها می توانند شفاف یا کدر، سخت یا نرم شکننده یا چکش خوار، مغناطیسی یا غیرمغناطیس باشند.

در این فصل، نخست در قسمت 1-7، به معرفی ایدههای اساسی بلورشناسی می پردازیم. در قسمت 1-7 برخی ساختارهای بلوری مهم را توصیف می کنیم و در قسمت 1-7 چگونگی کاربرد پراش پرتوهای Xدر تعیین ساختار بلورین را شرح خواهیم داد. در قسمت 1-0 در مورد شبه بلورها، یا جامدهای منظمی که دانش سنتی مربوط به مواد بلورین را به چالش می گیرند بحث خواهیم کرد. توصیف کیفی نیروهای بین اتمی که مسئول پیوند اتمها در جامدها هستند در قسمت 1-9 ارائه می شود.

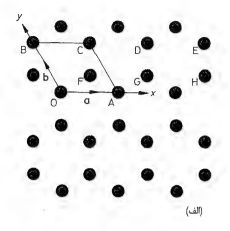
۱-۲ مبانی بلورشناسی

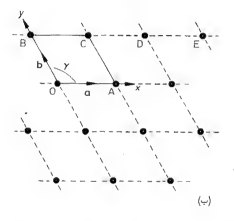
آگاهی بنیادی از بلور شناسی برای فیزیکدانان حالت جامد ضروری است و آنها باید بدانند هر ساختار بلوری را چگونه به طور کامل، دقیق و بدون ابهام مشخص کنند، و باید از روش طبقه بندی ساختارها در انواع گوناگون براساس تقارنهایشان آگاهی داشته باشند؛ خواهیم دید که تقارن یک بلور می تواند تأثیر زیادی بر خواص آن داشته باشد. خوشبختانه در این کتاب تنها ساختارهای ساده را مورد توجه قرار خواهیم داد و بنابراین می توانیم از روشهای نظریهٔ گروه، که عموماً برای بحث در مورد ساختارهای بلوری لازم است، اجتناب کنیم.

۱-۲-۱ شبکه بلوری

با یک مثال ساده روشها و علائم اختصاری را که بلورشناسان برای توصیف ساختار بلورها به کار می برند نمایش می دهیم. گرافیت یک شکل بلورین کربن است که در آن آرایههای شش گوشی از اتمها بر روی رشته ای از صفحات موازی هم فاصله قرار دارند. ترتیب اتمها بر روی یکی از این صفحات در شکل ۱-۱ (الف) نشان داده شده است. گرافیت را از آن رو به عنوان مثال برمی گزینیم که یک تک صفحهٔ دو بعدی از اتمها در این ساختار، اکثر مفاهیمی را که مورد نیازند نمایش می دهد. فیزیکدانان حالت جامد به هنگام رویارویی با یک مسئلهٔ جدید، اغلب به شیوهٔ نگرش به یک دستگاه در یک یا دو بعد متوسل می شوند؛ فیزیک مسئله اغلب (ولی نه همیشه) مانند حالت سه بعدی است ولی ریاضیات و درک آن می تواند به مراتب ساده تر باشد.

برای توصیف ساختار بلورگرافیت دو بعدی لازم است مجموعهای از محورهای مختصات در بلور بناکنیم. مبداء مختصات را می توان در اصل در هر جایی در نظرگرفت، ولی معمولاً آنرا





شکل ۱-۱: بلور دو بعدی از اتمهای کربن در گرافیت: (الف) نشان می دهد که چگونه اتمها در گوشههای شش ضلعی منظم قرار گرفتهاند؛ (ب) شبکهٔ بلوری حاصل از شناسایی تمام اتمهای شکل (الف) در موقعیتهایی یکسان با اتم واقع در O قرار دارند. محورهای بلور، بردارهای شبکه و یاختهٔ یکهٔ قرار دادی در هر دو شکل نشان داده شدهاند.

خواننده باید خود را متقاعد کند که، سوای یک انتقال بی اهمیت در مکان، شبکه مستقل از انتخاب مبداء است. با مشخص کردن شبکهٔ بلوری به این روش، محورهای مختصات به آسانی با وصل کردن نقطهٔ شبکهٔ واقع در مبداء به دو همسایه اش به دست می آیند.

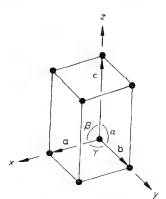
با وصل کردن نقطه شبخه واقع در مبداء به دو همسایه اش به دست می ایند. راههای بسیاری برای انجام این کار وجود دارد، ولی گزینهٔ قراردادی برای گرافیت آن است که، همان گونه که در شکل 1-1 (ب) نشان داده شده است، OB و OA را برای محورهای X و V اختیار کنیم. نمونهٔ یک گزینهٔ غیرمتداول محورهای مختصات برای گرافیت آن است که OA را مانند قبل، برای محور X بگیریم ولی جهت OD را برای محور V اختیار کنیم. فاصله و جهت های نزدیکترین نقاط شبکه، در امتداد محورهای V و V به و سیلهٔ بردارهای شبکه V و V مشخص می شوند. [شکل V الله و با دادن طولهای V و زاویهٔ V ی بین آنسها کاملاً مشخص می شود. برای گرافیت داریم V و V و V و V و V و V و V و نقارن شش بین آنسها کاملاً مشخص می شود. برای گرافیت داریم V و آنیت تقارن شش کوشی این ساختار را به وضوح نشان می دهد؛ گزینهٔ غیر قرار دادی که در بالا بحث شد این خصوصیت را ندارد.

به قرار زیر، با رسم تمام بردارهای ممکن از مبدأ به مکان تمام نقاط شبکهٔ دو بعدی بلور گرافیت میرسیم.

$$\mathbf{r} = u\mathbf{a} + \nu \mathbf{b} \tag{1-1}$$

که در آن u و v تمام اعداد صحیح ممکن، مثبت، منفی و صفر را اختیار میکنند. این نکته که بلور از تمامی مکانهایی که توسط این معادله داده می شود یکسان به نظر می رسد، نشانهٔ آن است که بلور دارای خاصیت مهم **ناوردایی انتقالی** است.

تعمیم مفاهیم بالا به بلور سه بعدی کار اَسانی است. یک مبداء انتخاب می شود و تمام نقاط درون بلور، که با اَن یکسان هستند، شناسایی می شوند؛ این مجموعهٔ نقاط، یک شبکه بلوری سه بعدی را می سازند. سپس با وصل کردن نقطهٔ شبکهٔ واقع در مبداء به سه همسایهٔ نزدیکش جهتهای محورهای مختصات بلور تعریف می شوند (شکل ۱-۲). انتخاب همسایه ها اغلب



شکــل ۱-۲: محورهای بلورشناسی و یاختهٔ یکّـه بـرای یک شبکهٔ بـلور سـه بعدی. بدیهی است ولی، جایی که چنین نباشد، بنا به قرارداد آنهایی برگزیده می شوند که بیشترین تقارن بلور را نشان می دهند. فاصله ها و جهتهای نزدیکترین نقاط شبکه در راستای محورهای بلورشناسی x، y و x توسط سه بردار شبکه a و a مشخص می شوند. با معلوم بودن طولهای a و a و زاویه های بین آنها، a و a و a شبکه به طور کامل مشخص می شود (شکل ۲-۱).

با رسم تمام بردارهای ممکن، r، به قرار زیر از مبداء به مکان تمام نقاط شبکه میرسیم

 $\mathbf{r} = \mathbf{u} \, \mathbf{a} + \nu \mathbf{b} + \mathbf{w} \mathbf{c}$ (۲-۱) (۲-1)

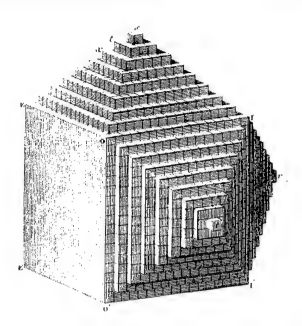
قابلیت توصیف مکان نقاط به این طریق، همراه با یک گزینش مناسب از \mathbf{a} و \mathbf{c} را می توان به منزلهٔ تعریف یک شبکه در بلورشناسی در نظر گرفت. مادهٔ بلورین را می توان ماده ای تعریف کرد که دارای شبکه ای از این نوع باشد؛ خاصیت ناوردائی انتقالی بلور آن است که بلور از تمامی مکانهایی که به وسیلهٔ (۱-۲) داده می شوند یکسان به نظر می رسد. توجه کنید که تنها اثر انتقال مبداء در یک شبکهٔ بلوری به صورت انتقال شبکه به طور یکجا به همان مقدار است.

بردارهای شبکه، یاختهٔ یکهٔ بلور را نیز تعریف میکنند. با بازگشت به بلور گرافیت دو بعدی، شکل ۱-۱، که در آن یاختهٔ یکهٔ بلور گرافیت متوازی الاضلاع OACB است که توسط بردارهای a و b تعریف می شود، این مفهوم به آسانترین نحو بیان می شود. این یاخته را یکه می نامند. زیرا از تکرار آن، همان طور که در شکل ۱-۱ (ب) با خط چین نشان داده شده است. شبکه بلوری کامل تولید می شود.

مانستهٔ سه بعدی آن در شکل ۱-۲ نشان داده شده است و با بردارهای b ، a و c تعریف می شود و یک متوازی السطوح است و یاختهٔ یکّهٔ این شبکهٔ سه بعدی است. یاختهٔ یکّهٔ حاصل از گزینش بردارهای شبکهٔ قرار دادی به یاختهٔ یکّهٔ قراردادی مشهور است.

مفهوم یاختهٔ یکّه، به منزله سنگ بنا، امکان درک شباهتهای قابل ملاحظهای در بلورهای متفاوت از یک ماده را فراهم میسازد. به ویژه می توانیم قانون ثابت بودن زاویه را توضیح دهیم راین قانون نخست توسط نیکلاس استنو در سال ۱۷۶۱ بیان شد). طبق این قانون در تمامی بلورهای یک جسم زوایای بین وجوه متناظر مقداری ثابت است. شکل ۱-۳ تصویری از یک کتاب قدیمی کانی شناسی است و نشان می دهد که چگونه می توان با استفاده از یاختههای یکّهٔ مکعبی به منزلهٔ سنگ بنا وجوه تخت ماکروسکوپی در سمت گیریهای متفاوت بنا کرد. در فصل ۱۲ خواهیم دید که سطوح بلورها در واقع به روشی که در این تصویر پیشنهاد شده است بنا نمی شوند.

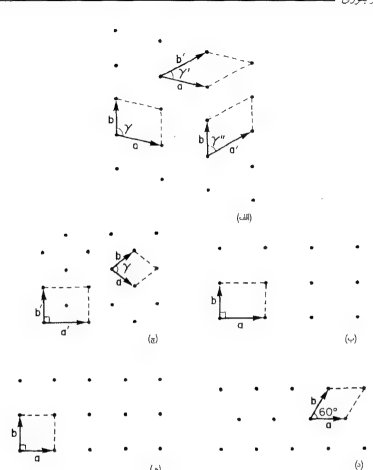
پیسهاد سده است با نمی سوند. خواننده در خواهد یافت که شبکهٔ دو بعدی گرافیت [شکل ۱-۱ (ب)] علاوه بر ناوردایی انتقالی که توسط معادلهٔ (۱-۱) بیان شده است خواص تقارنی دیگری نیز دارد. برای مثال، این شبکه با یک دوران °۶۰، حول محوری که از یک نقطهٔ شبکه می گذرد و بر صفحه xy عمود است،



شکل ۱-۳: روشی که در آن، با انباشتن یاختههای یکهٔ معکبی، می توان وجوه بلوری، با سمت گیریهای متفاوت را تولید کرد "

به خود بر می گردد؛ این محور، محور بلورشناسی تگرافیت است، که به این ترتیب یک محور دوران شش تایهٔ شبکه است. براوه ا در سال ۱۸۴۵/۱۲۲۴ استخراج کرد که هر شبکهٔ سه بعدی به شکل معادلهٔ (۱-۲) را می توان، بنابر تقارنی که دارد، به صورت یکی از ۱۴ نـوع ممکن طبقه بندی کرد. ۱۴ شبکهٔ براوه فقط محورهای دوران یک، دو، سه، چهار و شش تایه دارند.

در اینجا تمام ۱۴ شبکهٔ براوه را توصیف نخواهیم کرد، زیرا فقط چند شبکهٔ براوه در این در اینجا تمام ۱۴ شبکهٔ براوه را توصیف نخواهیم کرد، زیرا فقط چند شبکهٔ براوه در این کتاب مطرح خواهند شد. ولی برای نمایش دادن اصل طبقهبندی شبکهها به و سیلهٔ تـقارن، مسئلهٔ دو بعدی متناظر را بررسی میکنیم. یک شبکه که تقارن آن فقط با a و زاویهٔ γ ی بین a و a مشخص می شود. یک شبکهٔ با تقارن انتقالی با a انتخاب ممکن یاختهٔ یکّهٔ بسیط در شکل و a مشخص می شود. یک شبکه های با تقارن انتقالی با a انتخاب ممکن یاختهٔ یکّهٔ بسیط در شکل ۱-۲ (الف) نشان داده شده است. شبکه های با تقارن بالاتر در شکلهای a و a است، که در شکل a (a) a و a است، مثال آخر مقدار عمومی a و a است، که در شکل a (a) نمایش داده شده است. مثال آخر جالب توجه است، زیرا با شبکهٔ مستطیلی در برخی تقارنها اشتراک دارد و آنرا با یاختهٔ یکّهٔ مستطیلی علاوه بر مستطیلی که توسط a (a) نمایش در این یاختهٔ یکّه مستطیلی علاوه بر مستطیلی علاوه بر



شکل $^{-1}$: پنج نوع شبکهٔ بلوری دو بعدی ممکن (الف) شبکهای که فقط تقارن انتقالی دارد، سه یاختهٔ یکّه بسیط نشان داده شده است. (ب) شبکهٔ مستطیلی، $^{\circ}$ و $^{\circ}$ و $^{\circ}$ شبکهٔ لوزی a و a معادل شبکهٔ مستطیلی مرکزدار با یاختهٔ یکّهٔ نابسیط که تسوسط $^{\circ}$ و $^{\circ}$

گوشه ها یک نقطهٔ شبکهٔ نیز در مرکز دارد و بنابراین شبکهٔ لوزی شبکهٔ مستطیلی مرکز دار نیز خوانده می شود. مساحت یاختهٔ یکّه تعریف شده توسط 'a و 'b دو برابر مساحت یاختهٔ یکّهٔ تعریف شده توسط 'a و کاو چکترین یاختهٔ یکّهٔ ممکن این شبکه است و از این رو یاختهٔ یکّهٔ بسیط نامیده می شود، در نتیجه یاختهٔ دیگر یک یاختهٔ یکّهٔ نابسیط است. در بخش ۱-۳ با نمونه هایی از هر دو نوع یاختهٔ یکّهٔ بسیط و نابسیط مواجه خواهیم شد.

برای تکمیل فهرست شبکههای دو بعدی باید امکان a=b همراه با مقدارهای خاصی از $\dot{\gamma}$ را در نظر بگیریم. دو مورد وجود دارد: $9.8=\gamma(یا 9.1)$ شبکهٔ سه گوش شکل 1-4 (د) رامی دهد که در آن هر نقطه شبکه با شش همسایه در گوشههای یک شش ضلعی منظم احاطه شده است؛ و $9.8=\gamma$ شبکهٔ مربعی شکل 1-1 (هـ) را می دهد. شبکهٔ دو بعدی گرافیت در شکل 1-1(ب) یک شبکهٔ سه گوش است.

۲-۲-۱ پایه

پس از تعیین شبکه بلور، با استفاده از روشی که در قسمت قبل توصیف شد و استفاده از آن برای شناسایی محورهای مختصات مناسب و یاختهٔ یکه توصیف ساختار بلوری با مشخص کردن محتوای یاختهٔ یکهٔ تکمیل می شود. این کار عبارت است از شناسایی گروه اتمهایی که وقتی با همهٔ نقاط شبکهای وابسته می شوند ساختار را به طور کامل تولید می کنند. این گروه اتمها به پایهٔ ساختار مشهور است. پایه با معلوم کردن مکان و نوع شیمیایی تمام اتمهایی درون آن مشخص می شود. برای نمایش روش کار بار دیگر ساختار گرافیت دو بعدی شکل I-I (الف) را به کار می بریم. یاختهٔ یکهٔ OACB در این ساختار، اتم I را در بردارد و خواننده باید خود را متفاعد کند که می توان با مربوط ساختن اتمهای کربن در I و I به نقطهٔ شبکهٔ واقع در I را نتخابی مناسب (ولی نه یکتا) برای پایهٔ بلور گرافیت در دو بعد به دست آورد. زیرا با وابسته کردن زوج اتمهای متناظر به هر نقطهٔ شبکه (برای مثال، اتمهای I و I به نقطهٔ شبکه I در می متاسب رولی نه یکتا) برای پایهٔ بلور گرافیت در دو بعد به دست آورد. زیرا با وابسته حقیقت ساختار کامل را تولید می کند. با استفاده از بر دار پایهٔ I که در هر اتم پایه را به مبداء متصل می کند، مکان آن اتم درون یاخته به آسانی مشخص می شود. بنابراین مکان اتم واقع در I را می توان چنین نوشت:

$$r = \frac{7}{7}a + \frac{1}{7}b$$

میگوییم که این اتم در مکان $(\frac{1}{4}, 0, \frac{1}{4})$ قرار دارد. بنابراین انتخاب پایه برای بلور گرافیت دو بعدی را می توان به گونهٔ اختصاری

$$C(\cdot,\cdot)$$
 , $C(\frac{7}{\psi},\frac{1}{\psi})$

نوشت که نوع شیمیایی اتم (در این مورد، کربن) با بیان علامت شیمیایی آن مشخص می شود. اینکه برای شناسایی کامل ساختار گرافیت دو بعدی به یک پایهٔ دو اتمی نیاز است، نشانهٔ آنست که هر یاختهٔ یکّهٔ بسیط فقط دو اتم را در بردارد. در یک بلور سه بعدی، بردارپایهٔ یک اتم را می توان همواره به صورت زیر نوشت

$$\mathbf{r} = x\mathbf{a} + y\mathbf{b} + z\mathbf{c}$$

و بنابراین میگوییم، این اتم در (x , y , z) واقع است.

با در نظر گرفتن تقارن پایه و همچنین تقارن شبکه، هر بلور را می توان در یکی از ۳۲ گروه تقارنی تقارنی نقطهای (که گاهی ۳۲ ردهٔ بلوری خوانده می شوند) و در یکی از ۲۳۰ گروه تقارنی فضایی ممکن طبقه بندی کرد.

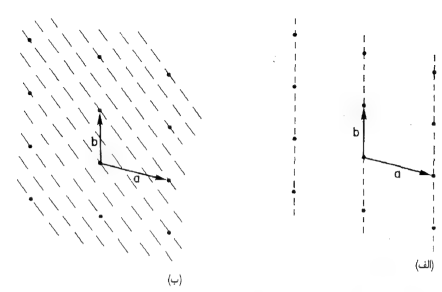
در این کتاب به دانش مربوط به این دسته بندیها نیازی نیست و به خوانندگانی که نیاز به فهم این مطالب دارند توصیه می شود به کتابهای درسی متداول بلور شناسی رجوع کنند.

۱-۲-۲ صفحات و جهتهای بلوری

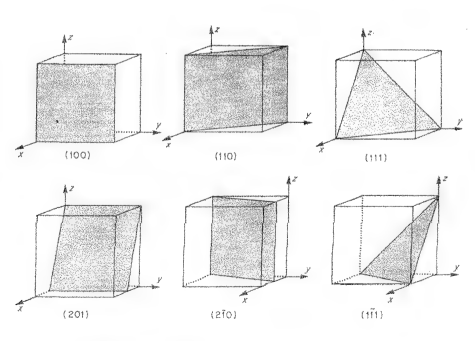
درون یک شبکهٔ بلوری، می توان مجموعههایی از صفحات موازی هم فاصله شناسایی کرد. دو نمونه از مجموعههای صفحات شبکه برای یک شبکهٔ دو بعدی در شکل 1-0 نمایش داده شده است. چگالی نقاط شبکه، روی هر صفحهای از یک مجموعه، یکسان است و هر مجموعه از صفحات، تمامی نقاط شبکه را روی خود جای می دهند. صفحات شامل نقاط شبکه در فیزیک پراش امواج توسط بلور نقش مهمی ایفاء می کنند، و بینابرایین داشتن روشی برای فیزیک پراش امواج توسط بلور نقش مهمی ایفاء می کنند، و بینابرایین داشتن روشی برای ایم مخموعههای گوناگون این صفحات ضروری است. شاخصهای میلر برای ایمن منظور به کار می روند. این شاخصها از محلهای تلاقی نزدیکترین صفحه به مبداء (ولی نه صفحه ای در شکل صفحه به مبداء می گذرد) با محورهای بلوری به دست می آیند. به این ترتیب، در شکل این مجموعه از صفحات با شاخصهای میلر (۳۲) مشخص می شوند؛ توجه کنید که و ارون محل تلاقی کوچک شاخصهای میلر را تعیین می کنند؛ در نتیجه یک شاخص بزرگ نشانگر یک محل تلاقی کوچک است. شکل 1-0 (الف) مورد خاصی را نشان می دهد که در آن محل تلاقی در بینهایت است، در است، مدیره شاخص میلر متناظر با آن صفر است؛ به این ترتیب صفحات (۱۰) با محور 2 مورد می می در این می در به می در به می در این می در این می در به در این می در به می در این می در به می در به می در به می در این می در به در بای می در به در به می در به در به

برای مجموعهای از صفحات شبکه در شبکهٔ سه بعدی، نزدیکترین صفحه به مبداء دارای محلهای تلاقی cli, blk, cli, blk, cli محلهای تلاقی cli, blk, cli, cli

چرا این طور است، مجموعهای از صفحات با شاخصهای میلر (۶۴) در شکل ۱-۵ (ب) را در نظر بگیرید؛ چنین مجموعهای با صفحات (۳۲) موازی است، ولی فاصلهٔ بین صفحای آنها نصف فاصلهٔ بین صفحات (۳۲) است. بنابراین صفحات (۶۴) به طور یک در میان دارای نقاط شبکهاند.



شکل ۱-۵: الف مجموعهٔ صفحات (۱۰) در یک شبکه دو بعدی (ب) مجموعه صفحات (۳۲) در یک شبکه دو بعدی.



شکل ۱-۶: برخی از صفحات بلوری در یک یاختهٔ یکه، همراه با شاخصهای میلر آنها.

در بلورهای با تقارن زیاد ممکن است برخی از مجموعههای صفحات به وسیلهٔ تقارن به هم مربوط شوند و به این ترتیب از دیدگاه اتمی معادل یکدیگر باشند. در بلورهای با تقارن مکعبی، که در آنها اضلاع یاختهٔ یکّه a b a e b از نظر بزرگی مساوی و دو به دو برهم عمودند، سه مجموعه از صفحات (۱۰۰)، (۱۰۰) و (۱۰۰) به وسیلهٔ تقارن به هم مربوطه می شوند؛ می گوییم که این صفحات متعلق به ریخت a a هستند. آکولاد به معنای تمامی صفحاتی است که از نظر تقارنی با صفحهٔ مورد نظر معادل اند.

اغلب ضروری است که جهت یک بردار r را در بلور مشخص کنیم. بردار را همواره می توان به صورت $r=ua+\nu b+\nu c$ نتیجه این جهت را می توان با استفاده از علامت کروشه به صورت $r=ua+\nu b+\nu c$ آنشان داد. اگر همان طور که معمول است این جهت متناظر با جهت بین دو نقطهٔ شبکه باشد. از معادلهٔ r=va نتیجه می شود که باید r=va ساعداد صحیحی باشند. مهم است که به یاد داشته باشیم که شاخصهای درون کروشه شاخصهای میلر نیستند، هر چند که در مورد بلورهای مکعبی در نتیجهٔ تقارن جهت r=va بر صفحات با شاخصهای میلر r=va عمود است، (مسئله r=va). بنابراین در این مورد که در بیشتر مثالهای عملی به کار برده می شود، جهت r=va و صفحات r=va به سادگی به هم مربوط می شوند.

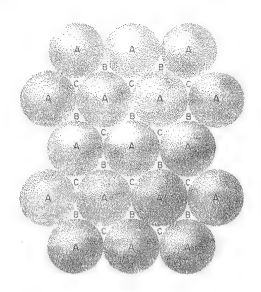
۱-۳ ساختارهای بلوری نوعی

۱-۳-۱ ساختارهای مکعبی و شش گوشی تنگ پکیده

ساختار بلوری که یک مادهٔ بخصوص به خود می گیرد به ماهیت نیروی های بین اتمهای درون آن بستگی دارد. در برخی از جامدها، به ویژه در جامدهای گازهای بی اثر و در اکثر فلزات، این نیروها چنان هستند که اتمها با تقریب خوبی مانند کره های سختی که همدیگر را جذب می کنند عمل می کنند. در چنین مواردی برای داشتن انرژی کمینه، لازم است که این کره ها تا حدامکان تنگ پکیده شوند. این اصل در دو بعد منجر به ساختار لایهای تنگ پکیده می شود که در شکل I-V نشان داده شده است؛ این، بلوری دو بعدی است که در آن مراکز کره ها روی یک شبکه سه گوش مانند شکل I-V (د) قرار گیرند. اگر یک لایهٔ تنگ پکیدهٔ دوم طوری روی لایهٔ اول قرار گیرد که مرکز کره های این لایه بالای فرورفتگیهای لایهٔ اول قرار گیرند، می توان تنگ پکیدگی را به سه بعد گسترش داد. برای مثال فرض کنید که لایهٔ دوم مکانهای B در شکل I-V اشغال کند. به این ترتیب هر کره در لایهٔ دوم با سه کره در لایهٔ اول در تماس است. و پکیدن تا حدامکان تنگاتنگ خواهد بود. وارسی شکل I-V نشان می دهد که یک چنین پکیدن را می توان به راههای گوناگون ادامه داد؛ زیرا لایهٔ سوم می تواند یکی از مکانهای I یا I اشغال کند؛ دو مجموعه از مکانها در فرورفتگیهای لایهٔ دوم قرار دارند.

یک دنبالهٔ روی هم قرار گرفتن بسیار متداول به صورتABCABC.است که ساختار

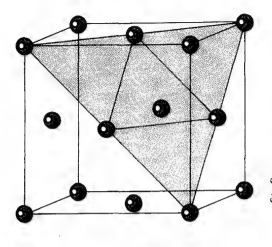
11 ______ فيزيک حالت جامد



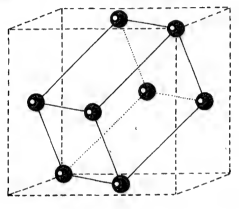
شکل ۱-۷: یک لایهٔ تنگ پکیده از کرههایی که مکانهای Aرا اشغال میکنند. لایههای مجاور می توانند مکانهای B یا C را اشغال کنند.

معروف به تنگ پکیدهٔ مکعبی (ccp) یا مکعبی مرکز سطحی (fcc) را پدید می آورد. یاختهٔ یکهٔ مکعبی این ساختار در شکل ۱-۸ نشان داده شده است؛ اتمها در گوشهها و در مرکز هر وجه یاخته قرار دارند. برای آنکه رابطهٔ بین این ساختار و شکل ۱-۷ روشن شود، لایهٔ تنگ پکیدهای از اتمها در شکل ۱-۸ سایه زده شده است؛ این یک صفحهٔ (۱۱۱) است که بر قطر مکعب عمود است. با استفاده از تقارن نتیجه می شود که تمامی صفحات ریخت (۱۱۱) صفحات تنگ پکیدهاند. محیط اطراف همهٔ اتمها در ساختار fcc یکسان است به گونهای که شبکهٔ بلوری، متناظر با ساختار اتمی است. یاختهٔ یکهٔ بسیط لوزی رخ این شبکه در شکل ۱-۸ (ب) نشان داده شده است. ولی گزینش یاختهٔ قراردادی نابسیط به صورت یاخته یکهٔ مکعبی شکل ۱-۸ (الف) است، زیرا این یاخته تقارن مکعبی کامل را آشکارتر نشان می دهد. یاختهٔ قراردادی رالف) است، زیرا این یاختهٔ بسیط دارد و به این ترتیب چهار نقطهٔ شبکه را در بر دارد. شگفت حجمی چهار برابر حجم یاختهٔ بسیط دارد و به این ترتیب چهار نقطهٔ شبکه را در بر دارد. شگفت آور نیست که شبکهٔ ساختار fcc ، در دسته بندی براوه با نام شبکهٔ مشخص می شود. مثالهایی از عنصرهایی که با ساختار fcc ، میشوند عبار تند از آلومینیوم، کلسیم، نیکل، مثالهایی از عنصرهایی که با ساختار fcc و گزنون.

در ساختار fcc، محیط اطراف یک اتم را می توان به بهترین وجه با مشاهدهٔ چند وجهی هم آرایی اتمی مجسم کرد. این چند وجهی از صفحات عمود منصف خطوطی که یک اتم را به همسایه هایش وصل می کند تشکیل می شود. تصور کنید که با استفاده از کره هایی از جنس



(الف) یاخته یکهٔ مکعبی نابسیط قراردادی که یک صفحهٔ تنگ پکیده (۱۱۱) را نشان میدهد.



(ب) یاختهٔ یکّهٔ لوزی رخ بسیط

شكل ١-٨: ساختار تنگ پكيدهٔ مكعبي (ccp) يا مكعبي مركز سطحي (fcc)

پلاستی سین مدلی برای این ساختار ساخته باشید و سپس آن را بفشارید، بعد از آن اگر کرهها، را از هم جداکنید، می بینید که کرهها به شکل چند وجهیهای هم آرایی تغییر شکل یافتهاند ...

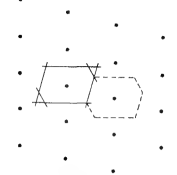
به این ترتیب چند وجهی همآرایی نمایشگر "کرهٔ تأثیر" یک اتم است. چند وجهی همآرایی ساختار fcc همآرایی ساختار عکانهای نزدیکترین اتمهای همسایه در شکل ۱-۹ نشان داده شده است. شکل ۱-۹ یک یاختهٔ یکهٔ مکعبی را نشان می دهد که مبداء آن در مقایسه با مبداء شکل ۱-۸، به اندازهٔ نصف یک یال مکعب و در راستای محور مکعب، در جهت [۱۰۰] ، انتقال یافته

این روش در واقع برای بررسی ساختارهای بینظم (مایع) توسط برنال به کار رفته است.

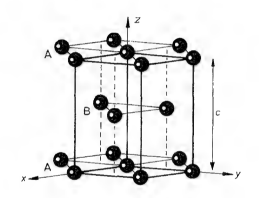
چند وجهیهای همآرایی ساختار fcc همه با یک سمت گیری به نحوی روی هم انباشته می شوند که تمامی فضا را پر می کنند. در نتیجه این چند وجهی انتخاب دیگری برای یاختهٔ یکهٔ به یاد بود کسانی که نخست آن را برای یک مسئلهٔ مکانیک کوانتومی به کار بردند، به یاختهٔ ویگنر – زایتس موسوم است. یاختهٔ ویگنر – زاتیس برای یک شبکهٔ عمومی به صورت کو چکترین چند وجهی تعریف می شود که بین صفحات عمود منصف بردارهای و اصل یک نقطهٔ شبکه با دیگر نقاط شبکه محصور می شود. شکیل ۱-۱۰ روش ساختن یاختهٔ ویگنر – زایتس برای یک شبکه دو بعدی را نمایش می دهد، از این تعریف نتیجه می شود که فضای درون یاختهٔ ویگنر – زایتس مکان هندسی نقاطی است که فاصلهٔ آنها تا یک نقطهٔ شبکه است، یاخته ویگنر – زایتس چند وجهی هم آرایی اتمی نیز هست. یک تو تیب متداول دیگر روی هم قرار گرفتن لایههای تنگ پکیده در شکیل ۱-۷ یک ترتیب متداول دیگر روی هم قرار گرفتن لایههای تنگ پکیده در شکیل ۱۰۷ در شکل ۱-۱۱ (الف) نشان داده شده است را پدید می آورد. در این ساختار، محیط اطراف تمام در شکل ۱-۱۱ (الف) نشان داده شده است را پدید می آورد. در این ساختار، محیط اطراف تمام

B B B B B B

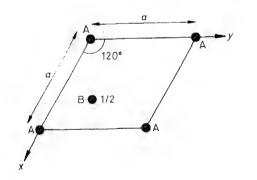
شکل ۱-۹: چند وجهی همآرایی ساختار ccp: دوازده وجهی لوزی رخ. مبدأ محورهای بلورشناسی انتقال یافته است. به طوری که یک اتم در مرکز یاختهٔ یکه قرار میگیرد. پیوندهای این اتم با نسزدیکترین همسایگانش نشان داده شدهاند.



شکل ۱-۱۰: یاخته ویگنر-زایتس (خط چین) یک شبکهٔ دو بعدی، از ترسیم صفحات منصف (خط پر) خطوط واصل بین یک نقطهٔ شبکه و همسایگانش به دست می آید.



(الف) ساختار شش گوشی تنگ پکیده با یاختهٔ یکّهٔ بسیط که با خط پهن تر نشان داده شده است



(ب) نمای تخت یاختهٔ یکهٔ بسیط ساختار شش گوشی تنگ پکیدهٔ (hcp). مقدار $\frac{1}{7}$ نمایشگر ارتفاع اتم در راستای محور z برحسب فاصلهٔ شبکه z است. پایه، دو اتم در (z z z z دارد.

اتمهای صفحهٔ A مانند هم است و لذا این نقاط را می توان به منزلهٔ نقاط شبکه اختیار کرد. محیط اطراف اتمهای صفحهٔ - B با محیط اطراف اتمهای صفحهٔ - Aمتفاوت است، در نتیجه اتمهای صفحهٔ Bبر نقاط شبکه قرار نمیگیرند. شبکه حاصل با نام شبکهٔ شش گوش در

دستهبندی براوه مشخص می شود. گزینش قراردادی محورهای بلورشناسی برای این شبکه در شكل ١-١ (الف) نشان داده شده است و ياختهٔ يكّه بسيط حاصل با خطوط پهن تر نشان داده می شوند. شکل ۱-۱۱ (ب) روش دو بعدی اَسانتری برای ترسیم این یاختهٔ یکّهٔ بسیط است. این شکل نمای تختی را، از دید ناظر واقع بو راستای محور zنشان میدهد؛ مختصهٔ zاتم درون این یاخته به صورت کسری از یال cی یاختهٔ یکّه، نشان داده شده است. این یاختهٔ یکّه، پایهای با یک اتم A در (۰,۰,۰) و یک اتم B در $(\frac{1}{7},\frac{1}{7},\frac{1}{7})$ را در برمیگیرد. در ساختار (\circ,\circ,\circ) صفحات تنگ پکیدهٔ Aصفحات (۰۰۱) هستند، در این ساختار صفحات B ، در وسط فـاصلهٔ بـین صفحات A قرار میگیرند.

چون محیط اطراف اتمهای Aو B متفاوتند، چند وجهیهای هم آرایی آنها هم شکل هستند، ولی از نظر سمتگیری متفاوتند. از آنجا که در هر یاختهٔ یکّهٔ بسیط دو اتم وجود دارد،

حجم یاختهٔ یکّهٔ ویگنر- زایتس مربوط به شبکهٔ hcp دو برابر حجم هر چند وجهی هم آرایی است و با آن رابطهٔ سادهای ندارد. با استفاده از هندسهٔ مقدماتی می توان نسبت c/a ثابتهای شبکه را برای تنگ پکیدگی شش گوشی "ایدهآل" از کرههای سخت برابر ۱/۶۳۳ $(rac{\Lambda}{\pi})$ به دست آورد، (مسئله ۱-۱) این مقدار ایده آل البته، ناشی از اعمال تقارن شش گوششی شبکه نیست. چون اتمها در واقع کرههای سخت نیستند، لذا، نسبت محوری یاختهٔ یکّه، $\frac{c}{a}$ ، با مقدار ایدهآل اندکی تـفاوت دارد. نمونههایی از عناصری که با ساختار hcp متبلور می شوند همراه با مقادیر $rac{ extsf{c}}{2}$ مربوط به آنها در

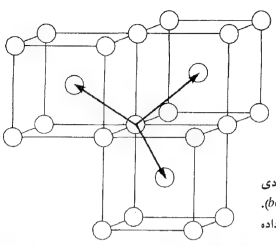
گےگاهی، تـرتیبهای پـیچیدهتر روی هـم قـرار گـرفتن لایـه تأای تـنگ پکـیده، چـونABACABAC ، به خصوص در خاکیهای کمیاب، یافت می شوند. این حالتهای نامتعارف در این کتاب مورد بحث قرار نمیگیرند.

پرانتز عبارتند از : منیزیوم (۱/۶۲۳)، تیتانیوم (۱/۵۸۶)، روی (۱/۸۶۱)، کادمیوم (۱/۸۸۶)،

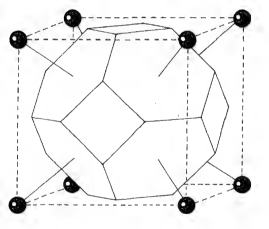
۱-۳-۲ ساختار مکعبی مرکز حجمی

كبالت (١/٤٢٢) و هليوم (١/٤٣٣).

یک ساختار مکعبی که فقط اندکی کمتر از fcc تنگ پکیده باشد ساختار مکعبی مرکز حجمی (bcc) است، که سه یاختهٔ یکّهٔ مکعبی آن در شکل ۱-۱ (الف) نشان داده شدهاند. محیط اطراف تمام اتمها در این ساختار یکسان است و در نتیجه شبکه و ساختار یکسانند. یاختهٔ یکّهٔ مکعبی نابسیط برای این شبکه انتخابی قراردادی است و دو نقطهٔ شبکه را در بردارد؛ بردارهای یـاختهٔ



(الف) سه یاختهٔ یکّهٔ مکعبی قراردادی ساختار مکعبی مرکز حجمی(bcc). بردارهای شبکهٔ یاختهٔ بسیط نشان داده شدهاند.



(ب) چند وجهی همآرایی ساختار bcc رخهای شش گوش نمایشگر تماس با هشت نزدیکترین همسایه است؛ رخهای مسربعی تاماس با شش نودیکترین همسایههای بعدی را نشان میدهند.

شکل ۱–۱۲

بسیط در شکل ۱-۱۲ (الف) نشان داده شدهاند. هشت رخ شش گوش چند وجهی هم آرایی که در شکل ۱-۲۱ (ب) نمایش داده شدهاند، تماس یک اتم با هشت نزدیکترین همسایگانش را نشان می دهند؛ بنابراین عدد هم آرایی ساختار bcc برابر ۸ است. این عدد از عدد هم آرایی ساختارهای fcc وجود شش رخ مربعی در چند وجهی هم آرایی نشانگر آن است که یک اتم در بلور bcc دارای شش نزدیکترین همسایهٔ بعدی است که از نخستین نزدیکترین همسایگان چندان دورتر نیستند. عنصرهای فلزی لیتیوم، سدیم، پتاسیم،

کروم، باریوم و تنگستن با ساختار bcc متبلور می شوند.

۱-۳-۳ ساختارهای جامدهای یونی

اکنون نمونههایی از سادهترین بلورهایی را که اتمهایی بیش از یک نوع در بردارند و به جامدهای یونی موسوماند بررسی میکنیم. چون یونهای با بارهای مخالف، با کرههای سخت جذب كننده يكديگر تقريب زده مي شوند، ساختار بلوري متشكل از آنها نيز اغلب به وسيلهٔ ملاحظات تنگ پكيدن مورد مطالعه قرار ميگيرند. عموماً الكترونهاي آنيون با بار منفي در مقایسه با الکترونهای کاتیون با بار مثبت به طور سستتری مقید هستند و بنابراین معمولاً اندازهٔ آنیونها بزرگتر است. در بلورهایی که شامل تعداد یکسان از یونهای مثبت و منفی هستند، مانند كلريد سديم NaCl ، ساختار بلوري احتمالاً توسط تعداد آنيونها كه بزرگترند و به طـور محکم دور کاتیون پکیدهاند تعیین میشود. در NaCl این تعداد فقط شش تا است و این منجر به ساختاری چون تختهٔ شطرنجی سه بعدی میشود که در شکل ۱-۱۳ نشیان داده شیده است. محیط اطراف تمامی یونهای +Na در درون بلور یکسان است، به طوری که این یونها را می توان برای نمایش شبکه بلور که مثالی از یک شبکهٔ براوه است، اختیار کرد. یونهای Cl^{-} نیز روی یک شبکهٔ fcc قرار دارند که به اندازهٔ نصف یک یاختهٔ یکّه در جهت [۱۰۰] جابه جا شده است. در شکل ۱-۱۳ نیز مشاهده می شود که صفحات (۱۱۱) در شبکه Na شامل تمامی یونهای اند و شامل هیچ یونی از Cl^{-} نیستند. یونهای Cl^{-} روی صفحات موازی بــا و در وســط Naصفحات (۱۱۱) قرار می گیرند؛ این حقیقت نقش مهمی در شناسایی ساختار NaCl داشت که نخستین ساختاری بود که توسط پراش پرتو X تعیین شد (بخش ۱-۴ را ببینید). هنگامی که این ساختار برای نخستین بار کشف شد، مشاهدهٔ اینکه در این ساختار هیچ مولکولی قابل شناسایی نبود برای برخی از شیمی دانها بسیار تکان دهنده بود. اکنون میدانیم که غیاب یک مولکول قابل شناسایی در بلورهای معدنی امری عادی است و با این مفهوم که بلور به منزلهٔ یک تک مولکول

بسیار بزرگ است، عادت کرده ایم .

ساختار کلرید سزیوم، CsCl ، شکل ۱-۴، نوع دیگری از ساختار جامد یونی است که

تعداد مساوی آنیون و کاتیون دارد؛ یاختهٔ یکّه مکعبی یونهای +Cs را در گوشهها و یک یون

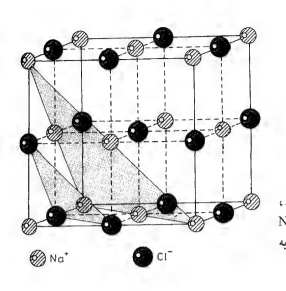
Cl در مرکزش دارد. در این ساختار هر یون دارای همآرایی ۸ است، در نتیجه هنگامی که قرار

باشد ۸ آنیون به طور محکم اطراف هر کاتیون پکیده شوند احتمال دارد که این ساختار

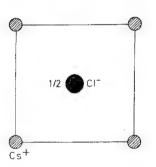
درست شود. در این ساختار محیط اطراف تمام کاتیونها (یا همینطور محیط اطراف تمام

آنیونها) یکسان است، در نتیجه مکانهای آنها یک شبکهٔ بلوری را میسازند. در این حالت

یاختهٔ مکعبی قراردادی بسیط است و به منزلهٔ مکعبی ساده در دسته بندی براوه مشخص
می شود.



شکل ۱–۱۳: یاخته یکّهٔ ساختار NaCl، با صفحات یک در میان از یونهای Na^+ و Cl^- عمود بر جهت Cl^- که با سایه نشان داده شدهاند.

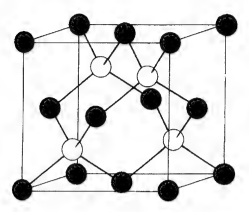


شکل ۱-۱۴: نمای تخت یاختهٔ یکّهٔ مکعبی بسیط. پایه عبارت است از $^+$ در $^{\circ}$ $^{\circ}$ و یون $^-$ در $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$.

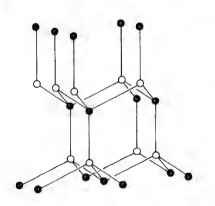
۱-۳-۴ ساختارهای الماسی و سولفورروی

یک ساختار بسیار مهم در فیزیک حالت جامد با اتمهای کربن در الماس درست می شود. در این ساختار مانند شکل ۱-۱۵ هر اتم کربن به چهار نزدیکترین همسایه، که در گوشههای یک چهار وجهی منظم قرار دارند، به طور کووالان مقید است. شکل ۱-۱۵ نشان می دهد که فقط قرار نیمی از این اتمها دارای محیط اطراف یکسانند و این اتمها روی یک شبکهٔ براوهٔ ای را fcc می گیرند. اتمهای دیگر شبکهٔ جابه fcc تشکیل می دهند که به اندازهٔ یک چهارم یک یاختهٔ یکه در جهت [۱۱۱] جا شده است. این دو نوع اتم، فقط در سمتگیری پیوندها با نزدیکترین همسایگان تفاوت دارند. عدد هم آرائی کوچک (۴) ساختار الماسی نشانگر آن است که این ساختار با ساختار تنگ پکیده اختلاف فاحشی دارد و ماهیت نیروهای بین اتمی در آن، در مقایسه با اکثر

جامدهای فلزی، یونی و "گاز بیاثر" بسیار متفاوت است. دو عـنصر دیگـر از گـروه چـهارم جـدول



(الف) یاختهٔ یکّهٔ مکعبی قراردادی ساختار الماسی و سولفید روی. در الماس هر دو نوع جایگاه اتمی توسط اتمهای کربن اشغال میشوند. در سولفید روی یک نوع جایگاه توسط اتمهای روی و نوع دیگر توسط اتمهای گوگرد اشغال میشوند.



(ب) ترتیب چهار وجهی پیوندهای کروالانسی در ساختارهای الماسی و سولفید روی، جهت قائم [۱۱۱] است.

شکل ۱–۱۵

دورهای، عناصر نیمرسانای سیلیسیوم و ژرمانیوم، با ساختار الماسی متبلور می شوند و این موضوع اهمیت این ساختار را در فیزیک حالت جامد بیان میکند.

ترکیبات نیمرسانای گروه ۳ – گروه ۵ (فصل ۵ را ببینید)، مانند ارسنیدگالیوم، GaAs ، و آنتیمونیدایندیوم، InSb با ساختار سولفید روی، ZnS ، متبلور می شوند. تنها تفاوت این ساختار با ساختار الماس در آن است که در آن به جای یک نوع از اتمهای کربن، اتم روی و به جای نوع دیگر اتم گوگرد می نشیند.

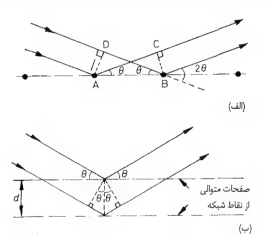
X بلورشناسی پر تو X قانون براگ 1-4-1

طول موج پرتوهای Xنوعاً از مرتبه ۱Å است که با فاصلههای بین اتمی در جامدها قابل

مقایسه است. این به آن معنا است که یک بلور به منزلهٔ یک توری پراش سه بعدی برای پرتوهای کرفتار میکند. در یک آزمایش پراش اپتیکی میتوان با استفاده از فاصلهٔ بین بیشینههای پراش، فاصلهٔ بین خطوط توری و با اندازه گیری شدتهای نسبی مرتبههای مختلف، اطلاعاتی در مورد ساختار خطوط توری به دست آورد. در روشی دقیقاً مشابه میتوان با اندازه گیری فاصلهٔ بین بیشینههای پراش از یک بلور، اندازهٔ یاختهٔ یکه را تعیین کرد و با استفاده از شدتهای باریکههای پراشیده در مورد ترتیب اتمهای درون یاخته اطلاعاتی به دست آورد.

در فصل ۱۱، قوانین عمومی پراش که توسط فون لاوه ا فرمولبندی گردید مطالعه خواهند شد. در حال حاضر، فرمولبندی ساده تر و فیزیکی تری که توسط براگ کشف شد و توسط وی در محاسبات اولیهٔ تعیین ساختار بلور به کار رفت، کفایت میکند. براگ شرط تداخل سازندهٔ پر توهای X پراکنده شده از مجموعهای از صفحات شبکهای موازی را به دست آورد.

همانطور که در شکل ۱-۱۶ (الف) نشان داده شده است، پرتوهای Xفرودی بر یکی از صفحات این مجموعه را تحت زاویهٔ خراشان θ در نظر میگیریم. این شکل نشان می دهد که اگر فاصلههای DB, AC برابر باشند، امواج پراکنده شده از دو نقطهٔ شبکهای متوالی Aو B در این



شکل 1-1: اثبات قانون براگ (الف) پراکندگی پرتوهای Xاز دو نقطه شبکهای متوالی A و A در صفحه به شرطی همفاز خواهد بود که A و در نتیجه بساریکهٔ پسراکننده شده همان زاویهٔ θ را با این صفحه بسازد که باریکهٔ فرودی با آن میسازد. (ب) پراکندگی پرتوهای X از صفحات متوالی به شسرطی همفاز است که اختلاف راه Y Y مضرب درستی از طول موجها، Y Y باشد.

صفحه، تداخل سازنده خواهند کرد. این وضعیت در صورتی پیش میآید که موج پراکنده شده همان زاویهٔ $\,\, heta$ را با این صفحه داشته باشد که مـوج فـرودی دارد؛ در نـتیجه گـوئی کـه مـوج پراشیدهاز این صفحه باز تابیده است. استفاده از زاویهٔ خراشان heta ، به جای زاویهٔ فـرودی، در بلورشناسی پرتو X ، قراردادی است؛ شرط بازتاب اشاره بر آن دارد که باریکهٔ پرتو Xبه اندازهٔ زاویهٔ θ ۲ منحرف شده است. توجه کنید که پراکندگی وابسته به نقاط شبکهای را به جای پراکندگی ناشی از اتمها در نظر گرفته ایم، زیرا پایه اتمهای مربوط به هر نقطهٔ شبکه است که واحد تكرار شوندهٔ بلور را مىسازد؛ نقطهٔ شبكه مانستهٔ خط روى تورى پراش اپتيكى است و پایه، ساختار این خط را نمایش می دهد.

پراکندگی همدوس از یک تک صفحه برای حصول یک بیشینهٔ پراش کافی نیست. علاوه، بر آن لازم است که صفحات متوالی به طور همفاز پراکنده سازند. این وقتی است که اختلاف راه برای پراکندگی از دو صفحهٔ متوالی مضرب صحیحی از طول موج باشد. از شکل ۱-۱۶ (ب) مى بينيم كه به شرطى چنين است كه

$$\forall d \sin \theta = n\lambda \tag{7-1}$$

که در آن dفاصلهٔ بین صفحات و nعدد درست است. این قانون براگ است.

باریکههای پراشیده از هر مجموعه صفحات شبکه (که اغلب به منزلهٔ بازتاب قلمداد میشود) فقط تحت زوایای خاصی، که با قانون براگ بیان میشود پدیدار میشوند. بلورشناسان n پر تو X، برای مشخص کردن بازتابها، شاخصهای میلر را به کار میبرند. باریکهٔ مربوط به یک بزرگتر از ۱ را می توان با عبارتی چون بازتاب مرتبهٔ nام از صفحات (hk1) بیان کرد. ولی این تا حدودی مایهٔ زحمت است و در عوض، چنین باریکهای را به طور مختصرتر به صورت بازتاب ((nh nk nl)) توصیف میکنند. بنابراین بازتاب مرتبهٔ سـوم از صـفحات (۱۱۱) بـه صـورت بازتاب (۳۳۳) بیان میشود. این نمادگذاری با نوشتن قانون براگ به صورت زیر توجیه میشود.

$\forall (d/n) Sin\theta = \lambda$

این باعث میd از هم، همانند نخستین (hkl) به فاصلهٔ d از هم، همانند نخستین بازتاب از صفحات به فاصله dln به نظر برسد. صفحات بـا ایـن فـاصلهٔ کـاهش یـافته دارای شاخصهای میلر ((nh nk nk)) هستند.

برای نمایش اصول کلی تحلیل ساختار به وسیلهٔ پرتو X، به توضیح روشی خواهیم پرداخت که براگ توسط آن ساختار NaCl و NCl را در همان مجموعهٔ آزمایشهایی تعیین کرد که در آنها وجود خطوط طیفی پرتوی Xرا نشان داده بود. روال عمومیzر تعیین ساختار توسط روشهای

پراش را می توان در فصل ۱۱ یافت. براگ با استفاده از ترتیبی همانند یک طیف سنج معمولی شدت بازتاب آئینه ای از یک رخ شکافته شدهٔ یک بلور را اندازه گرفت و شش مقدار برای θ به دست آورد که به ازای آنها ستیغهای تیزی در شدت پدیدار می شدند. این مقادیر متناظراند با سه طول موج مشخصه (پرتوهای Xمربوطه به X، L و M) در مرتبهٔ اول و دوم n=1 و n=1 در معادله (۱-۳) است. براگ با تکرار آزمایش با یک رخ بلوری دیگر توانست، با کاربرد معادله (۱-۳)، مثلاً نسبت فواصل بین صفحه ای (۱۰۰) و (۱۱۱) را به دست آورد؛ و با این اطلاعات

تقارن مکعبی این ترتیب اتمی تأیید شد. سپس با استفاده از اختلافهای بین نقشه های پراش برای NACl و NACl و NaCl این ساختار را استنتاج کرد. غیاب بازتاب (۱۱۱) در KCl در مقایسه با یک بازتاب ضعیف ولی به وضوح قابل استنتاج کرد. غیاب بازتاب (۱۱۱) در NaCl از اختلافهای عمده بود. این امر ناشی از آن است که یونهای K^+ آشکار سازی (۱۱۱) در NaCl از اختلافهای عمده بود. این امر ناشی از آن است که یونهای K^- و C^- هر دو دارای ساختار پوستهٔ الکترونی آرگون هستند و بنابراین پرتوهای K را تقریباً به طور یکسان پراکنده میکنند، در حالی که یونهای Na^+ و Na^- دارای قدرت پراکندگی متفاو تند. بازتاب (۱۱۱) در NaCl متناظر است با یک طول موج متناظر با اختلاف راه بین صفحات بازتاب (۱۱۱) و بنابراین متناظر است با نصف طول موج متناظر با اختلاف راه بین صفحات یک در میان یونهای Na^+ و Na^- که ساختار بلوری شکل Nacl را می سازد. بنابراین اختلاف در پراکندگی پرتوهای Nacl و سیلهٔ یونهای Nacl و Nacl

X ترتیبهای تجربی برای پراش پرتو T-4-1

پس از کار پیشگام براگ، پراش پرتو Xبه صورت یک روش متداول در تعیین ساختار بلور گسترش یافت. در اغلب آزمایشها، با شتاب دادن الکترونها تحت اختلاف پتانسیل از مرتبهٔ mellipis KeV و برخورد آنها با یک هدف فلزی پرتوهای mellipis KeV تولید می شوند؛ گسیل پرتو mellipis KeV خطوط مشخصهٔ mellipis KeV و غیره) اتمهای فلز و یک زمینهٔ پیوسته است که با طول موج به طور هموار تغییر می کند. با تغییر ولتاژ شتاب دهنده می توان مقادیر نسبی در این مخلوط را تغییر داد و پرتوهای mellipis KeV تقریباً تکفام یا یک طیف وسیع mellipis KeV به دست آورد.

اگر به چشمهٔ پرتوهای ۸ هریب محمه یا یک طیف وسیع سعید به دست اورد.
اگر به چشمهٔ پرتوهای X با شدت بالاتری نیاز باشد، می توان از تابش شدید گسیل شده توسط ذرات باردار (معمولاً الکترونها) در یک سنیکرو ترون استفاده کرد. ذرات باردار، به دلیل شتاب وابسته به مدار خود به طور عمده در جهتی مماس بر مسیرشان تابش می کنند. شدت تابش سینکرو ترونی معمولاً در بالای یک مقدار کمینهٔ قطع، که به شعاع خمیدگی مسیر و انرژی

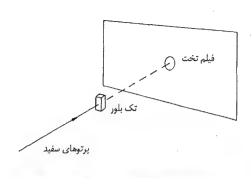
ذرات بستگی دارد، با طول موج به طور هموار تغییر می کند. با قرار دادن آهنرباهای خم کننده مسیر حرکت الکترونها، در بازههای منظم در راستای قسمتی مستقیم از سنیکروترون، می توان شدت تابش را در یک طول موج خاص بیشینه ساخت. این پیکربندی را یک موج ساز می نامند و گزینش طول موج به دلیل تداخل سازنده بین تابش گسیل شده در مجاورت آهنرباهای متوالی صورت می گیرد. مثالهایی از وضعیتهایی که در آنها تابش سنیکروترونی به کار می رود عبار تند از تعیین ساختار بلورهای بسیار کوچک و بلورهای متشکل از مولکولهای بیولوژیکی که یاختهٔ یکه آنها ممکن است هزاران اتم را در برداشته باشند. در مورد دوم برای تعیین عامل ساختار لازم است که شدتهای تعداد زیادی از باریکههای پراشیدهٔ نزدیک به هم را اندازه مگر به.

انواع بسیاری از دوربینهای پرتو X برای سواکردن بازتابهای از صفحات بلورین متفاوت اختراع شده اند. فقط سه نوع بسیار متداول عکسهای پرتو X را توصیف خواهیم کرد که بیشتر برای ساختارهای ساده ای که در این کتاب مطالعه می شوند به کار می روند.

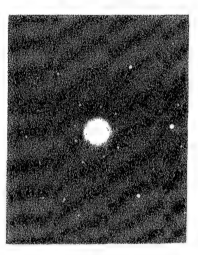
برای یک عکس \mathbf{Ve}_0 که از نظر تاریخی اولین نوع است، مطابق شکل 1-V (الف) یک باریکهٔ موازی شدهٔ پرتوهای X" سفید " (یعنی طیف پیوسته) بر یک تک بلور تابانده می شود. هر مجموعه از صفحات بلوری از شرط براگ، معادله (1-T)، برای یک طول موج پیروی می کند (اگر گستردگی طول موج به اندازهٔ کافی بزرگ باشد، شاید چندین طول موج برای مرتبههای مختلف پراش پدیدار شوند) و باریکههای پراشیده حاصل نقشهای از لکههای روی فیلم عکاسی را نظیر شکل 1-V (\mathbf{v}) تولید می کند. تقارن این نقشهٔ لکهها، نشان دهندهٔ تقارن بلور در راستای جهت باریکهٔ فرودی است. استخراج تقارن بلور یکی از کاربردهای عمدهٔ روش V وه است؛ روش V وه اغلب برای تعیین سمتگیری تک بلورهایی که دارای وجوه خارجی کاملاً رشد یافته نیستند به کار می رود.

وقتی یک x بلور در معرض یک باریکه موازی شدهٔ x از پر توهای x قرار می گیرد، عموماً هیچ پراشی رخ نمی دهد، زیرا هیچ مجموعه ای از صفحات شبکه برای پیروی از قانون براگ در زاویهٔ صحیحی قرار نگرفته است. اگر بلور حول محور ثابت عمود بر باریکهٔ پر تو x بچرخد، برای مجموعه هایی از صفحات که بر محور چرخش عمود نیستند، زاویهٔ خراشان x تغییر می کند. احتمال دارد که مجموعه ای از این صفحات شرط براگ را برای یک سمتگیری بلور ارضاء کند. این مبنای روش بلور چرخان است؛ بلور نوعاً توسط یک فیلم عکاسی به شکل ایک استوانهٔ موازی با محور چرخش احاطه می شود و نقشهٔ حاصل از لکه های پراش برای تعیین ساختار مورد x تجزیه و تحلیل قرار می گیرد.

یک روش دیگر برای حصول اطمینان از اینکه مجموعههایی از صفحات بلور تحت زوایای



(الف) ترتيب هندسي آزمايش عكس لاوه .



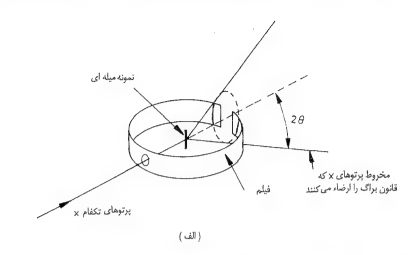
(ب) عکس لاوه از Si با رخ (۱۱۱) عمود X. به تقارن سه تایه تـوجه کنند $^{'}$.

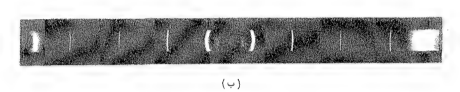
شكل ١-١٧

صحیح وجود دارند که، قانون براگ، برای یک باریکهٔ فرودی تکفام از پر توهای X، ارضا شود عبارت است از کاربرد نمونه ای متشکل از تعداد بیشماری دانه های کوچک بلورین چسبیده به هم. اگر سمتگیری این دانه ها کره ای باشد، برای هر مجموعه ای از صفحات بلوری، برخی از دانه ها طوری خواهد بود که با پر توهای X زاویهٔ براگ θ بسازند. مکان هندسی باریکه های باز تابیده از یک مجموعهٔ صفحات در دانه های مختلف به شکل مخروطی با نیم زاویهٔ θ است که مطابق شکل 1-1 (الف) باریکهٔ فرودی به منزلهٔ محور این مخروط است؛ محل تلاقی مخروط پر تو X با فیلم خطی بر روی عکس پدید می آورد. مثال نوعی از عکس پودری در شکل 1-1 (ب)

١- اين تصوير با اجازه ازكتاب زير اتخاذ شده است:

۲۶ _____ فيزيک حالت جامد





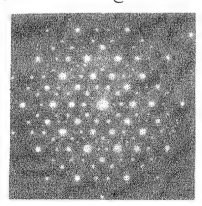
شکل ۱-۱۸: (الف) ترتیب هندسی آزمایش برای یک عکس پودری. (ب) عکس پودری مولیبدن که با تابش $CoK\alpha$ گرفته شده است. پرتوهای Xاز طریق سوراخی در مرکز فیلم وارد دوربین می شوند و بین انتهاهای فیلم دوربین را ترک می کنند. توجه داشته باشید که دوتایی پرتو X، $X\alpha_1 - K\alpha_2$ (طول موجهای $X\alpha_1 - K\alpha_3$) و $X\alpha_1 - X\alpha_2$ سوراخ و $X\alpha_2 - X\alpha_3$ (با سیاس از آچ – لیپسون)

نشان داده شده است؛ هر خط نمایشگر پراش از مجموعهٔ متفاوتی از صفحات شبکه است. ساختاربلوری با استفاده از مقادیر θ ی اندازه گیری شده و شدتهای نسبی بازتابها تعیین می شود. کاربرد دیگر روش پودری از توان جداکنندگی بسیار بالایی حاصل می شود که می توان برای تابشی که تقریباً به سوی عقب پراکنده می شود به دست آورد؛ تفکیک دو تایی $\cos \alpha$ در شکل 1 - 1 (ب) گواهی است بر این موضوع. معادلهٔ (1 - 1) نشانگر آن است که وقتی a به a و نزدیک می شود، نسبت به مقدار دقیق a بسیار حساس می شود. در نتیجه ابعاد بسیار دقیق یا ختهٔ یکه را می توان با استفاده از تابش پراکندهٔ تقریباً برگشتی به دست آورد و این کار روش ارزشمندی را برای اندازه گیری انبساط گرمایی فراهم می سازد.

*** ۱−۵ شبه بلورها**

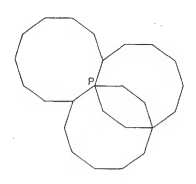
برای بلورشناس علاقمند به ساختارهای منظمی که قبلاً در این فصل توصیف شدند عکس لاوهٔ پرتو X در شکل ۱-۱۹ مسئلهٔ ظاهراً لاینحلی ارائه می دهد. نقشهٔ پراشی از این نوع برای اولین بار در ۱۹۸۴ در یک نمونه آلیاژی Al/Mn مشاهده شد، که از فاز مذاب با آن چنان سرعتی سرد شده بود که اولین ساختار جامد تشکیل شده در آن "منجمد" شده بود. متعاقباً نقشههای مشابهی برای مواد دیگر نیز دیده شدهاند. وجود چنین لکههای واضحی در نقشهٔ پراش نشانگر یک ترتیب اتمی بسیار منظم است، که احتمالاً دارای ساختارهای صفحهای موازی است که توانایی پراکندگی همدوس پرتوهای X را دارند. ولی نقشهٔ شکل ۱-۱۹ داری یک محور تقارن ده تایه است، و این نشانگر آن است که ساختار اتمی نیز باید تقارن مشابهی را دارا باشد، به این ترتیب یکی از قضایای بنیادی بلورشناسی که به موجب آن هر شبکه به شکل معادلهٔ به این ترتیب یکی از قضایای بنیادی بلورشناسی که به موجب آن هر شبکه به شکل معادلهٔ باشد نقض می شود. محور تقارن ده تایه نیز اساساً به همان دلیل در سیاهه وارد نمی شود چون، باشد نقض می شود. محور تقارن ده تایه نیز اساساً به همان دلیل در سیاهه وارد نمی شود چون، کاشیهای به شکل ده ضلعی منظم، مفروش کرد. چون موادی که نقشهٔ پراش نظیر شکل ۱-۱۹ کاشیهای به شکل ده ضلعی منظم، مفروش کرد. چون موادی که نقشهٔ پراش نظیر شکل ۱-۱۹ کاشیهای به شورند خواص ناوردائی انتقالی مورد انتظار در بلورها را دارا نیستند با عنوان شهه بلورها خوانده می شوند.

هنگامی که نقشههای پراش با زوایای فرودی مختلف مورد نظر قرار گیرند، روشن میشود که شبه بلورها غالباً تقارنی همانند بیست وجهی نشان داده شده در شکل ۱-۲۱ (الف) دارند. این شکل ۲۰ رخ دارد که هر کدام یک مثلث متساوی الاضلاع است. خط AA یکی از

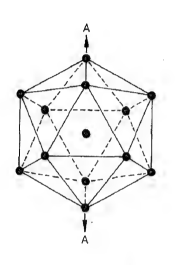


شکل ۱-۱۹: نقشهٔ پراش با تقارن ده تایه حاصله از آلیاژی از جنس (۸۶ درصد) -Al در ۱۴) -Al سرد شده است 7 .

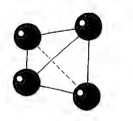
۱- متعاقباً تصاویر بزرگ شدهٔ شبه بلورکها مشاهده شدهاند که وجود محور تقارن ده تایه را تأیید میکنند ۲- این نتایج باکسب مجوز از مرجع زیر اقتباس شده است



شکل 1-7: سه ده ضلعی منظم مشترک در یک راس، P، عدم امکان مفروش کردن یک سطح دو بعدی با یاختههای یکهای به این شکل را نمایش می دهد.



(الف) بیست وجهی: خط AA یکی از شش محور تقارن پنج تایهای است که از ۱۲ راس میگذرند.



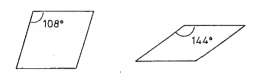
(ب) ترتیب چهار وجهی اتمها؛ اگر ۲۰ چهار وجهی اندکی واپچیده در یک رأس مشترک باشند ترتیب بیست وجهی اتمها (الف) حاصل می شود.

شکل ۱–۲۱

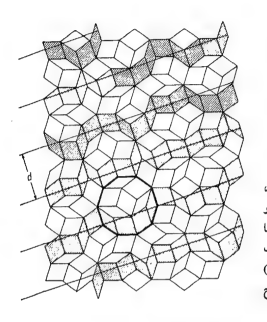
شش محور تقارن پنج تایهٔ بیست وجهی است که به تقارن ده تایه در نقشهٔ پراش منجر می شود. اگر در تلاش برای تنگ هم چینی به جای صفحهٔ تنک پکیدهٔ شکل ۱-۷ ترتیب چهار وجهی اتمها نظیر شکل ۱-۲۱ (ب) به عنوان سنگ بنای اصلی در نظر گرفته شود ترتیب بیست وجهی اتمها به صورت کاملاً طبیعی حاصل خواهد شد. با اجازه دادن به ۲۰ چهار وجهی که در یک راس اشتراک پیدا کنند این بیست وجهی شکل می گیرد. برای حصول این امر هر چهار وجهی باید اندکی تغییر شکل دهد؛ فاصلهٔ هر اتم تا نزدیکترین همسایگان آن بر روی سطح بیست وجهی حدود ۵٪ بیش از فاصلهٔ آن تا اتم مرکزی است. همین ویژگی است که از حصول تنک پکیدکی بلندبرد باکنار هم چینی چهار وجهی ها به سوی خارج از راس مشترک مرکزی جلوگیری می کند. در تمامی بلورهای با یک ترتیب موضعی بیست وجهی از اتمها که تا قبل از ۱۹۸۴ کشف شدند با به کارگیری اتمهای اضافی به گونهای که مجدداً ساختاری با ناوردایی انتقالی ایجاد شود و اپیچیدگی را برطرف کرده بودند.

عموماً این باور وجود دارد که با تعمیم نقشهٔ مفروش کردن با کاشی در دو بعد شکل 1-77، که توسط راجر پنروز در 190 ابداع شد، به سه بعد، درک ساختار شبه بلورها حاصل خواهد شد. در روش مفروش کردن پنروز، به جای کنار هم چینی یاختههای یکهٔ متوازی الاضلاعی یکسان، که یک شبکهٔ بلوری دو بعدی نظیر شکل 1-1 (ب) را میسازد، از دو نوع سنگ بنای شکل 1-77 (الف) استفادهٔ می شود. هر دو نوع کاشی اصلی مانند یاختهٔ یکهٔ شبکهٔ لوزی در شکل 1-7 (ج) لوزی اند، ولی مقادیر زاویهٔ 70 آنها 1870 و 180 است. در نقشه (شکل 1-7 (ب)) تعداد دفعاتی که لوزی های با زاویهٔ 180 با خاهر می شوند دقیقاً 180 است که لوزی های با زاویهٔ 180 پدیدار می شوند. این نقشه، علی رغم فقدان ناوردایی انتقالی، حاوی ده ضلعی های منظم با سمتگیری یکسان و نیز مجموعههایی از خطوط تقریباً مستقیم است که با هم زاویهٔ 180 می مسازند و می توانند نقشهٔ پراش با تقارن پنج تایه را ارائه نمایند. (شکل 1-77 (ب) یک مجموعه از این خطوط را نشان می دهد). کاشی کاری سه بعدی پنروز را می توان با به کاربردن دو یاختهٔ لوزی رخ متفاوت (مکعبهای فشرده شده) به عنوان سنگ بناها به دست آورد. اما اگرچه احتمال دارد که ساختار شبه بلورها را بتوان به عنوان سنگ بناها به دست آورد. اما اگرچه احتمال دارد که ساختار شبه بلورها را بتوان به نظرفته است.

مشکلات موجود برای توضیح ساختار شبه بلورها از فقدان ناوردائی انتقالی ناشی می شود، و در اینجا مناسب است که بر میزان مفید بودن این ویژگی برای بلور شناسان و فیزیکدانان حالت جامد تأکید شود. در مورد یک بلور با ناوردایی انتقالی برای تعیین مکان تمامی اتمهای بلور تنها لازم است مکان و سمتگیری یک یاخته یکه را مشخص کرد. این ویژگی تا به آن حد ارزشمند است که یک رهیافت نظری در مورد شبه بلورها عبارت از بررسی امکان این بوده است که یک رهیافت نظری در مورد شبه بلورها عبارت از بررسی امکان این بوده است که آیا می توان شبه بلورها را توسط یک شبکه ناوردای انتقالی در یک فضای شش بعدی نمایش



(الف) دو سنگ بنای لوزی



(ب) نقشه حاوی ده ضلعی های منظم، هسیمگی بسا سیمتگیری یکسان، و مجموعه های ساختارهای خطی موازی با زاویه °۲۷ نسبت به یکدیگر (تنها یک مجموعه در شکل نشان داده شده است) است، که می تواند نقشهٔ پراش با تقارن پنج تایه را بدهد.

شکل ۱-۲۲:کاشی کاری پنرز

داد؛ در این صورت ساختار واقعی بر روی یک "سطح" سه بعدی در این فضا دیده میشود! ***

۱-۶ نیروهای بین اتمی

انرژی پیوندی اتم در تمام جامدها از کاهش انرژی الکترونهای اتمی به علت نزدیک شدن به اتمهای مجاور نتیجه می شود. برای ارائه یک توصیف کمّی لازم است حالتهای الکترون محاسبه شوند؛ بعضی شواهد در خصوص ماهیت این حالتها و نیز عواملی که بر انرژی پیوند اثر می گذارند در فصلهای ۳ و ۴ ارائه شدهاند. در این جا برای نیروهای بین اتمی توصیف کیفی

D.R. Nelson, Science 229, 233 (1985), Copyright 1985 by AAAs

** براي اطلاعات بيشتر در مورد شبه بلورها به مقالهٔ زير مراجعه كنيد:

^{*-} اين نتايج باكسب مجوز از مرجع زير اقتباس شده است.

ارائه می دهیم که خواننده احتمالاً با بیشتر آن از قبل آشناست. متداول است که پیوندهای بین اتمها را به انواع مختلف دسته بندی کنند: وان دروانس، یونی، کووالان، فلزی و پیوندهای هیدروژنی انواعی هستند که در زیر بیشتر بحث شده اند. همواره باید به خاطر داشته باشیم که این واژه ها مخلوق ذهن بشر است و به منزلهٔ کمک فکر ارائه شده اند. پیوندها جملگی پیامد برهم کنش الکتروستاتیکی هسته ها با الکترونهای تابع معادلهٔ شرودینگراند. در برهم بیشتر موارد نیز باید پیوندها را حدواسط انواع فرین توصیف شده در زیر در نظر گرفت.

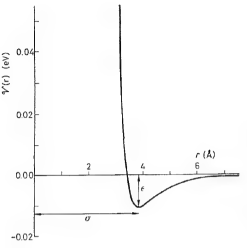
۱–۶–۱ پیوند وان دروالس

ساده ترین مثالها برای پیوند وان در والس جامدهای گازهای بی اثراند. پیکربندیهای الکترونی پوستهٔ پر با تقارن کروی در اتمهای منزوی گاز بی اثر بسیار پایدارند و با نزدیک شدن اتمها به یکدیگر برای تشکیل بلور، فقط اندکی تغییر می کنند. انرژی برهم کنش دو اتم گاز بی اثر تنها به فاصلهٔ بین آنها بستگی دارد و با منحنی پتانسیل بین اتمی کاملاً شناخته شدهٔ شکل ۱-۲۳ نمایش داده می شود ؛ نیروی بین اتمها برابر منهای شیب این منحنی است. نیروی جاذبه در فواصل زیاد ناشی از آن است که حتی یک اتم با تقارن کروی نیز دارای یک گشتاور دو قطبی در اتم دیگر القاء می کند و الکتریکی در حال افت و خیز است؛ این خود یک گشتاور دو قطبی در اتم دیگر القاء می کند و سپس این دو قطبیها یکدیگر را جذب می کنند. این نیروی جاذبه به نام نیروی وان در والس و یا نیروی کاند و می سوشانی یا نیروی دافعه ناشی از اصل طردپاولی پوسته های الکترونی بیرونی دو اتم است. سهم مهمی از نیروی دافعه ناشی از اصل طردپاولی پوسته های پر به آن معناست که الکترونها باید برای رعایت این ضرورت به ترازهای انرژی اتمی بالاتر پوسته های گازهای بی آثر نظیر کره های صلب یکدیگر را جذب می کنند و ساختار تنک پکیده می سازند.

با فرض آن که برهم کنش بین هر دو اتم در بلور از یک پتانسیل بین اتمی مطابق شکل ۱-۲۳ حاصل شود، می توان انرژیهای پیوند، نیروهای بین اتمی و خواص مربوط به بلورهای گاز بی اثر را با دقت معقولی محاسبه کرد. به خواننده ناآشنا با این مباحث توصیه می شود که فصل ۳کتاب فلاورز و مندوزا [۱] را مطالعه کند.

۱-۶-۲ پیوند یونی

وضعیتی مشابه با جامدهای گاز بی اثر در جامدهای یونی مانند کلرید سدیم وجود دارد. انتقال یک الکترون از اتم سدیم به اتم کلر موجب پیدایش یونهای Na^+ و CI^- به ترتیب با پیکربندی الکترونی پایدار گازهای بی اثر نئون و ارگون می شود. با نزدیک شدن یونها به



شکسل ۲۳-۱: پتانسیل لناردجونز $\nu(r) = \varepsilon \left[\left(\frac{\sigma}{r} \right)^{17} - 7 \left(\frac{\sigma}{r} \right)^{9} \right]$ بسرای برهم کنش دو اتم آرگون وپارامترهای ε و ε که پتانسیل رامشخص می کنند از اندازه گیریها بر روی ارگون گازی حاصل می شوند.

یکدیگر برای تشکیل بلور، حالتهای الکترونی اندکی تغییر میکنند و برهم کنش هر دو یون داخل بلور را می توان با منحنی پتانسیل بین یونی دو یون منزوی نمایش داد. پتانسیل بین یونی در فاصلههای زیاد عمدتاً ناشی از برهمکنش الکتروستاتیکی بلندبرد $\frac{e^{\gamma}}{\hbar \pi \epsilon}$ \pm است؛ + برای دو یون هم علامت و – برای یونهای با علامت مخالف است. پتانسیل در فأصلههای کوتاه، همچون اتمهای گازهای بی اثر، عمدتاً ناشی از برهم کنش دافعهٔ وابسته به همپوشانی پوستههای الکترونی است.

به کارگیری پتانسیل بین یونی در محاسبهٔ انرژی پیوندی و خواص مربوط در بلورهای یونی نیز در فصل ۳کتاب فلاورز و مندوزا [۱] بحث شده است.

۱-۶-۳ پیوند کووالان

در بلورهای با پیوندهای کووالان نظیر الماس، سیلسیوم و ژرمانیوم انرژی پیوند به مشارکت الکترونهای ظرفیت در بین اتمها مربوط می شود. با نزدیک شدن اتمها برای تشکیل بلور حالتهای الکترونهای ظرفیت تغییر بارزی می کنند و هر گاه اتمی بیش از یک پیوند تشکیل دهد انرژی قویاً به سمتگیری نسبی پیوندها و ابسته است. لذاگفته می شود که پیوندهای کووالان جهت داراند؛ در الماس کمینهٔ انرژی برای اتمهای کربن در وضعیتی رخ می دهد که چهار پیوند کووالانی به طرف گوشههای یک چهار وجهی منظم نظیر شکل ۱-۱۵ جهتگیری نمایند. ما در بخش ۴-۳ رهیافت ساده ای برای ساختن توابع موج آزمون الکترون به منظور توصیف پییوندهای کووالان در الماس و دیگر بلورها ارائه خواهیم کرد. ماهیت جهتدار

پیوندهای کووالان به این معناست که انرژی یک بلور با این چنین پیوندی را نمی توان به صورت جمع ساده پتانسیلهای بین اتمی، زوج اتمهای منزوی نوشت.

از آن جاکه یک زوج الکترون لازمهٔ تشکیل هر پیوند کووالان است لذا هر اتم نمی تواند به تعداد بیش از الکترونهای ظرفیت خود پیوندهای کووالان تشکیل دهد. به علت وجود تعداد متناهی پیوندها در هر اتم گفته می شود که همبستگی کووالان اشباع پذیر است. ساختارهای مواد با پیوند کووالان به جای آنکه توسط ملاحظات تنک پکیدگی مشخص شوند، توسط این ویژگی و نیز توسط ماهیت جهتدار پیوندها تعیین می شوند.

در یک پیوند کووالان ایده ال بین دو اتم دو الکترون با سهم یکسان به اشتراک گذاشته می شوند. برای تحقق چنین وضعیتی ملاحظات تقارنی پیشنهاد می کنند که دو اتم باید همانند باشند. این ویژگی برای نیمرساهای عنصری نظیر Si و Ge وجود دارد ولی در نیمرساناهای ترکیبی نظیر Ga As که دارای ساختار بلندروی هستند وجود ندارد (شکل ۱۱۵۰)؛ الکترونهای اشتراکی به گونهای توزیع می شوند که به عنصر گروه Vi یعنی As نزدیک تر از عنصر گروه III یعنی Ga مینوند که به عنصر گروه Vi یعنی Ga مینوندیک تر از عنصر گروه III یعنی Ga مینوند در نتیجه ماهیت پیوندهای کووالان در چنین موادی حد واسط یک پیوند کووالان خالص با الکترونهای اشتراکی با سهم مساوی و یک پیوند یونی خالص با انتقال کامل یک الکترون از یک اتم به اتم دیگر است. با بیان گشتاور دو قطبی الکتریکی همراه هر پیوند به صورت کسری از گشتاور دو قطبی یک پیوند یونی خالص مقیاسی برای یونی بودن پیوند به دست می آید؛ گشتاور پیوند یونی خالص برابر حاصل ضرب بار الکترونی در بودن پیوند بین اتمی است. نتیجه آن می شود که پیوند "کووالان" در Ga As برابر با ۳۲٪ گشتاور یونی است، برای مقایسه، پیوند "یونی" در NaCl برطبق همین معیار در حقیقت ۹۴٪ یونی

۱-۶-۴ پیوند فلزی

اتمهای فلز کمتر از چهار الکترون ظرفیت، که برای تشکیل ساختاری با پیوند کووالان در فضای سه بعدی مورد نیاز است، دارند. یک شیوهٔ نگرش به پیوندهای فلزی آن است که آنها را به عنوان گونهای از بستگی کووالان که در آن بعضی از پیوندها وجود ندارد در نظر بگیریم. برای پیوندهای حذف شده ترتیبهای ممکن زیادی وجود دارد و می توانیم برای بلور تابع موج حالت پایهای تصور کنیم که خود ترکیب خطی تمامی راههای ممکن حذف کسر معینی از پیوندها باشد. این نحوهٔ نگرش به طور طبیعی به مفهوم عدم جایگزینی الکترونها به گونهای که برای رسانندگی الکتریکی لازم است منجر می شود. به روش دیگر، پیوند فلزی را می توان به عنوان حالت حدی پیوند یونی که در آن یونهای منفی همان الکترونها هستند در نظر گرفت. به این ترتیب، کلریدسدیم تعداد مساوی از یونهای e^- دارد. تفاوت

اساسی در آن است که جرم بسیار کوچک الکترون به این معناست که انرژی نقطهٔ صفر آن، چنان بزرگ است که برای ارتعاش با دامنه کوچک حول یک موقعیت ثابت در درون بلور نمی تواند جایگزیده شود. کاهش انرژی جنبشی الکترونها در اثر واجایگزیدگی آنها بخش قابل توجهی از انرژی پیوندی را به وجود می آورد (بخش -7-0). یک ساختار فلزی تا حدود زیادی تنها با پکیده شدن یونهای مثبت تعیین می شود؛ شارهٔ الکترونی درست نوعی چسب با بار منفی است. در فصل + برای بحث در مورد حالتهای الکترونی بلورها فرمولبندی ای معرفی خواهیم کرد که هر دو نوع فلزی و کووالان را در بر می گیرد.

۱-۶-۵ پیوند هیدروژنی

پیوند هیدروژنی از آن رو بروز میکند که یک اتم هیدروژن معمولاً به صورت ناحیه ای با بار مثبت از یک مولکول است. این اتم می تواند توسط جاذبهٔ الکتروستاتیکی با یک ناحیهٔ با بار منفی یک مولکول دیگر (یا همان مولکول) پیوند ضعیفی را تشکیل دهد. پیوند هیدروژنی در یخ و در بسیاری از بلورهای آلی حائز اهمیت است؛ شکل مارپیچی مولکول DNA از پیوند هیدروژنی بین قسمتهای مختلف یک مولکول طویل ناشی می شود.

۱-۶-۶ پیوند مختلط

در یک جامد ممکن است بیش از یک نوع پیوند به طور به همزمان وجود داشته باشد. به عنوان مثال در گرافیت اتمهای کربن در صفحات شش گوشی با پیوندهای کووالان به یکدیگر مربوطند (شکل ۱–۱). حال آن که نیروهای ضعیف تر بین این صفحات اصولاً نظیر نیروهای بین اتمهای گاز بی اثرند؛ ضعف نیروهای بین صفحه ای سهولت لغزش نسبی آنها را نسبت به یکدیگر توجیه می کند و لذا عامل خواص روان سازی در گرافیت است. اینکه گرافیت، برای بحریان الکتریکی موازی با این صفحات، رسانای الکتریسته و برای جریان عمود بر این صفحات نارساناست پیامد دیگری از پیوند مختلط است. در بسیاری از بلورهای آلی نیروی بین مولکولهای با پیوندهای کووالان اصولاً مشابه نیروهای بین اتمهای گاز بی اثرند: در بعضی موارد مولکولها دارای گشتاور دو قطبی الکتریکی دائمی هستند که به پتانسیل جاذبهای منجر می شود که به جای $\frac{1}{3}$ که از افت و خیز گشتاورهای دو قطبی ناشی می شود به صورت $\frac{1}{3}$ بروز می کند.

مسايل

 $c/a = (\Lambda/\Upsilon)^{1/\Upsilon}$ نشان دهید که در ساختار تنک پکیدهٔ شش گوش حاصل از کرههای صلب 1-1 (مانند شکل 1-9) چند یاخته یکّه مکعبی را رسم کنید و صفحات شبکهای زیر را روی

شکل مشخص کنید: (۰۰۱) ، (۰۱۱) ، (۲۱۰) ، (۲۱۰)، (۲۱۰) ، (۲۱۱) ، (۲۱۲).

۳-۱ ثابت کنید در یک شبکهٔ با تقارن مکعبی جهت [hkl] بر صفحهٔ (hkl) با شاخصهای یکسان عمود است.

نشان دهید که در یک شبکه مکعبی با ابعاد a فاصلهٔ aی بین دسته صفحات شبکه ای f-1

 $d=a/(h^{7}+k^{7}+l^{7})^{1/7}$ به قرار زیر (hkl)

(به یاد بیاورید که مجموع مربعات کسینوسهای هادی خط عمود بر یک صفحه برابر ۱ است.)

۱-۵ نقشه زیر را در نظر بگیرید:

 q p
 d b
 q p
 d b
 q p
 d b
 ...

 d b
 q p
 d b
 q p
 d b
 q p
 ...

 q p
 d b
 q p
 d b
 q p
 d b

(الف) یک یاخته یکه مستطیلی را نشان دهید.

(ب) یک یاختهٔ یکّهٔ بسیط را نشان دهید.

(ج) پایهٔ حروف وابسته به هر نقطهٔ شبکه را مشخص کنید.

۶-۱ ساختارهای hcp ،bcc ،fcc و الماسی را در نظر بگیرید. (الف) نقشههای یاخته یکّهٔ قراردادی این ساختارها را رسم کنید و نشان دهید ارتفاع اتمها

راعب نفسه های یاحمه یحه فراردادی این ساحبارها را رسم نبید و نسان دهید ارتفاع المها کسری از ارتفاع یاخته یکه است.

(ب) مختصات اتمهای پایه را در هر ساختار مشخص کنید.

(ج) اگر این ساختارها توسط کرههای مماس برهم ساخته شوند، کسر فضای اشغال شده توسط این کرهها را محاسبه کنید.

۷-۱ بلوری دارای پایهٔ تک اتمی به ازای هر نقطهٔ شبکه و مجموعهای از بردارهای انتقالی بسیط به قرار زیر است (برحسب A):

$\mathbf{a} = \forall \hat{i}$, $\mathbf{b} = \forall \hat{\mathbf{j}}$, $\mathbf{c} = \sqrt{\Delta(\mathbf{i} + \mathbf{j} + \mathbf{k})}$

که j, i و k بردارهای یکّه در جهتهای x و y و x در یک دستگاه مختصات دکارتی اند. شبکهٔ براوهٔ این بلور از چه نوعی است؟ و شاخصهای میلر مجموعهٔ صفحات حاوی متراکم ترین توزیع اتمها کدامند؟ حجم یاختههای یکهٔ بسیط و یکهٔ قراردادی را محاسبه کنید. کنید. hcc و hcc امکان انتخاب یاختهٔ یکهٔ بسیطی به شکل لوزی رخ وجود hcc برای ساختارهای hcc و hcc امکان انتخاب یاختهٔ یکهٔ بسیطی به شکل لوزی رخ وجود

دارد، یعنی بردارهای انتقال بسیط و را و رو این از نظر بزرگی برابر و زوایای γ ، β ، α نیز با

_ فىزىك حالت جامد

دارد، یعنی بردارهای انتقال بسیط c, b, a بازی هر ساختار را نشان دهد. در هر مساوی اند. نمو دارهایی رسم کنید که c, b, a برای هر ساختار را نشان دهد. در هر مورد زاویهٔ α را محاسبه کنید.

۹-۱ زاویه براگ برای یک بازتاب معین از یک نمونهٔ پودری مس در دمای ۲۹۳٪ مساوی $^{\circ}$ ۴۷/۷۵° و در دمای ۱۲۷۳٪ مساوی $^{\circ}$ ۴۶/۶۰ است. ضریب انبساط گرمایی خطی مس را محاسبه کنید.

من ارتعاشات نیکو را برمی گزینم. او من را تهیج میکند. **



الهافيك بالور

1−۲ مقدمه

تصویر ارائه شده از یک بلور در فصل قبل به صورت توزیعی منظم از اتمهای ساکن نمی تواند کاملاً صحیح باشد. این تصویر با اصل عدم قطعیت هایزنبرگ که به موجب آن نمی توان به طور همزمان و دقیق مکان و اندازه حرکت یک ذره را دانست در تعارض است. لذا، در دمای صفر مطلق، اتمهای یک بلور باید حول مکانهای تعادل خود ارتعاش کنند. انرژی ای که این اتمها به دلیل این حرکت نقطهٔ صفر دارند انرژی نقطهٔ صفر نامیده می شود. در دماهای بالاتر همچنانکه اتمها انرژی گرمایی به دست می آورند دامنهٔ حرکت افزایش می یابد. در این فصل ماهیت حرکتهای اتمی را، که گاهی ارتعاشات شبکه نامیده می شوند مورد بحث قرار می دهیم.

نخست محاسبات ما در اصل به ارتعاشات کم دامنهٔ شبکه محدود خواهد بود. از آن جاکه در این صورت جامد به موقعیت تعادل پایدار نزدیک است، لذا حرکت آن را می توان با تعمیم روش به کار برده شده برای بررسی نوسانگر هماهنگ ساده محاسبه کرد. حد دامنهٔ کوچک حل هماهنگی نامیده می شود. آثار ناهماهنگ که در دامنه های بالاتر روی می دهد موضوع بخشهای ۲-۷ و ۲-۸ هستند.

وقتی اتمها از مکان تعادل خارج میشوند نیروهایی که بر آنها وارد میشود حاکم بر حرکتهای اتمی است. این نیروها به طور مشروح باید توسط توابع موج و انرژیهای الکترونهای درون بلور تعیین شوند. خوشبختانه بدون انجام این محاسبات می توانیم بسیاری از خواص مهم حرکتهای اتمی را استنتاج کنیم.

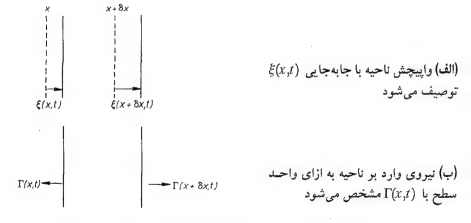
۔ فیزیک حالت جامد

۲-۲ امواج صوتی

با یادآوری تجربهٔ هر روزهٔ خویش که امواج صوتی در جامدها منتشر می شوند، بررسی دینامیک بلوری را شروع می کنیم. این تجربه به ما می گوید که ارتعاشات موج گونهٔ شبکه با طول موج بلند در مقایسه با فاصلهٔ بین اتمی امکانپذیر است. برای این امواج جزئیات ساختار اتمی بی اهمیت است و انتشار آنها تحت حاکمیت خواص ماکروسکوپی کشسانی بلور است. ما در مورد امواج صوتی بحث خواهیم کرد، زیرا این امواج باید با ارتعاشات شبکهای عامتر که بعداً در همین فصل بررسی می شوند، در حد بسامد پایین و طول موج بلند متناظر باشند.

در یک بسامد معین و در یک جهت معلوم در درون بلور امکان تراگسیل سه موج صوتی، با جهتهای قطبش متفاوت و در حالت کلی با سرعتهای مختلف وجود دارد. برای صوتی که در جهتی با تقارن بالا مانند [۱۰۰] در یک بلور با تقارن مکعبی حرکت میکند یکی از این امواج قطبیدهٔ طولی است و دو موج دیگر قطبیدهٔ عرضی اند که در جهتهای متقابلاً عمودند. برای امواجی که در جهت [۱۰۰] حرکت میکنند دو موج عرضی سرعت یکسان دارند.

برای روشن شدن روش محاسبهٔ سرعت امواج صوتی فرض میکنید که یک موج طولی در امتداد محور x در حرکت است. جزئی از بلور را که قبل از رسیدن موج به آن بین صفحات $x+\delta x$ قرار دارد در نظر میگیریم. فرض کنید با انتشار موج صفحهٔ x به گونهای که در شکل $x+\delta x$ رالف) نشان داده است به اندازهٔ $x+\delta x$ جابه جا شود. صفحه $x+\delta x$ به مقدار $x+\delta x$ جابه جا شود.



شکل ۲-۱: اثر عبور یک موج صوتی قطبیدهٔ طولی که در راستای xحرکت میکند بر ناحیه ای از بلور در فاصلهٔ صفحات xو $x+\delta x$

جابهجا می شود که اگر δx در مقایسه با طول موج کوچک بـاشد مـی توان آن را بـه صـورت $\partial \xi/\partial x$ ف کرنش کشیدگی جزء ∂x مساوی $\partial \xi/\partial x$ و کرنش کرنش فرنست. بنابرایس کشیدگی جزء ∂x

 $(=\frac{\Delta \tilde{k} \tilde{k} \tilde{k} \tilde{k} \tilde{k}}{\partial x})$ تحمیل شدهٔ بر این جز درست برابر $\frac{\partial \xi}{\partial x}$ است. بنابر قانون هوک (کرنش متناسب با تنشَّ تَنشُ مَتناظر ۲ (نیرو به ازای واحد سطح) به قرار زیر است

$$\Gamma = C \frac{\partial \xi}{\partial r} \tag{1-7}$$

که C مدول کشسانی است. قابل توجه آن که C کاملاً همان مدول یانگ نیست چون متضمن

کشیدگی جزء δx به صورتی است که از انقباض جانبی جلوگیری می شود حال آن که در مورد مدول یانگ هیچ محدودیت جانبی اعمال نمی شود. برای امواج طولی با طول موج کو تاه در

مقایسه با ابعاد بلور بقیهٔ ماده از انقباض جانبی جلوگیری میکند.

برای محاسبه حرکت جزء δx بلور همانگونه که در شکل ۲-۱ (ب) نشان داده شده است باید تغییر کوچک au در دو انتهای این جزء را به حساب آوریم. اگر δx در مقایسه با طول موج

کو چک باشد نیروی خالص به ازای واحد سطح، $d\Gamma$ ، رامی توان به صورت δx نوشت، و لذا معادلهٔ حرکت این جزء به قرار زیر است

نيرو $=\frac{\partial \Gamma}{\partial x} \delta x =$ نيرو $=\rho \delta x \frac{\partial^{7} \xi}{\partial x}$

نیرو
$$\frac{\partial \Gamma}{\partial x} \frac{\partial x}{\partial x} = -\rho \delta x \frac{\partial \Gamma \xi}{\partial t}$$
 نیرو کے در آن ρ چگــالی جــرمی بــلور است. بــا اســتفاده از مـعادلهٔ (۲–۱) در مــورد تــنش،

این معادله را می توان چنین نوشت $\frac{C}{\rho} \quad \frac{\partial^{\mathsf{Y}} \xi}{\partial x^{\mathsf{Y}}} = \frac{\partial^{\mathsf{Y}} \xi}{\partial t^{\mathsf{Y}}}$ **(**Y-Y**)**

(T-T)

$$v_L = \left(\frac{\sigma}{\rho}\right)$$
 (Y-Y)

سرعت یک موج صوتی را می $\, c$ وان همواره به این صورت نوشت، با یک مدول کشسانی $\, C$ که به طور

کلی به جهتهای انتشار و قطبش وابسته است. سرعت امـواج صـوتی در جـامدها از مـرتبهٔ

۱ - ۱۰۰ است.

فرمولبندی ما برای انتشار موج صوتی تنها در صورتی معتبر است که δx بسیار کوچکتر از طول موج k و بسیار بزرگتر از فاصلهٔ اتمی a باشد. در بایست دوم برای به کارگیری خـواص

كشساني ماكروسكوپي مورد نياز است. به اين ترتيب محاسبات براي ارتعاشات مهم شبكه كه طول موجى قابل مقايسه با فاصلهٔ اتمى دارند معتبر نيست. ولى مى توانيم باكاربردن سرعت

نوعی موج صوتی ۱۰۰۰ms-۱ و طول موج نوعی ۳۸ بسامد این ارتعاشات را برابر

۳×۱۰٬۲*Hz برآورد کنیم. این نتیجه پیشنهاد میکند که ارتعاشات شبکه مسئول جـذب قـوی* تابش الکترومغناطیسی با بسامدهایی از این مرتبه که در قسمت فروسرخ قرار دارنـد تـوسط بعضی از جامدها هستند، (بخش ۹-۱-۴ را ببینید). در بخش بعد بلور بسیار سادهای را، که برای

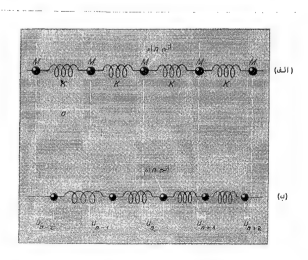
آن امکان تعمیم محاسبات فوق برای ارتعاشات با طول موجی قابل مقایسه با فاصله بین اتمی وجود دارد، در نظر میگیریم.

۲–۳ ار تعاشات شبکه در بلورهای یک بعدی ۲–۳–۲ زنجیری از اتمهای یکسان

زنجیر یک بعدی از اتمهای یکسان با فاصلهٔ شبکهٔ ترازمند aکه در شکل a7- نشان داده شده است ساده ترین بلورهاست. فرض می کنیم که اتمها تنها بتوانند در جهت موازی با زنجیر حرکت کنند و از طریق یک پتانسیل بین اتمی به صورتی که در شکل a7- نشان داده شده است برهم کنش کنند، و نیروی بین آنها به قدری کوتاه برد باشد که فقط نیروهای نزدیک ترین همسایگان حائز اهمیت باشند. در این حد، همان گونه که اکنون نشان خواهیم داد، حرکتهای کم دامنهٔ زنجیر اتمها همانند حرکت جرمهای یکسان a1 اتمها همانند حرکت جرمهای یکسان a2- سافنرهای یکسان با ثابت a3، نظیر شکل a4- سافنرهای یکسان با ثابت a4 نظیر شکل a5- سافنرهای یکسان a6- سافنرهای یکسان با ثابت a8- سافنرهای یکسان با ثابت a8- سافنرهای یکسان با ثابت a8- سافنره شکل a9- سافنرهای یکسان با ثابت a9- سافنرهای یکسان با ثابت a9- سافنره شکل a9- سافنره با فنرهای یکسان با ثابت a9- سافنره با فنره با فنره



شکل ۲-۲ بلور یک بعدی شامل یک زنجیر از اتمهای یکسان



شکل T-T زنجیری از جرمهای یکسان M که با فنرهایی به یکدیگر متصل شدهاند: (الف) در فاصلههای تـرازمـند $x_n = na + u_n$ $x_n = na + u_n$

به یکدیگر متصلند. برهم کنش V(r) بین نزدیک ترین همسایگان به فاصلهٔ r را می توان، به ازای انحراف اندک r از مقدار ترازمند آن a ، حول r=a به صورت یک سری تبلور بسط داد. لذا

$$V(r) = V(a) + \frac{(r-a)^{\Upsilon}}{\Upsilon} \left(\frac{d^{\Upsilon}V}{dr^{\Upsilon}}\right)_{r=a} + \cdots$$

از آن جاکه مشتق اول V باید در فاصلهٔ ترازمند که در آن Vکمینه است، صفر شود لذا جمله خطی برحسب rدر سری تبلور ظاهر نمی شود. اگر از جملات با مرتبهٔ بالاتر چشم پوشی شود (این همان حد هم آهنگ است که در مقدمهٔ این فصل به آن اشاره شد)، رابطهٔ (۲-۴) نظیر انرژی پتانسیل یک فنر با ثابت فنر زیر به نظر می رسد

$$K = \left(\frac{d^{\gamma}V}{dr^{\gamma}}\right) \tag{2-7}$$

ثابت فنر را به سادگی می توان به مدول کشسانی C در بلور یک بعدی مربوط کرد. برای این کار نیروی لازم برای افزایش فاصلهٔ بین اتمی از a تا rرا به صورت C(r-a)/a مینویسیم (یعنی، نیرو = مدول کشسانی imesکرنش) مدل شکل ۲–۳ نیروی K(r-a) را پیش بینی میکند و رابطهٔ زیر بین C و K به دست می آید

$$C = Ka (8-7)$$

اینک به محاسبهٔ ارتعاشات شبکه زنجیر یک بعدی شکل ۲-۳ میپردازیم. این شبکه عموماً بسیاری از ویژگیهای کیفی مهم ارتعاشات شبکه را نمایش میدهد. قوانین مکانیک کلاسیک را به کار خواهیم برد و بحث در مورد تفاوت نتایج حاصل از محاسبات مکانیک کوانتومی را تا قسمت ۲-۵ به تعویق می اندازیم. فرض خواهیم کرد که زنجیر حاوی تعداد زیادی اتم است و آخرین اتم به اولین آنها به گونهای متصل است که یک حلقه ساخته شود. این فرض نهایی ابزار سادهای است برای بی پایان ساختن زنجیر، به گونهای که تمامی اتمها از شرایط محیطی یکسان برخوردار گردند، و بر مسئله زنجیر طویل، که آثار مرزی به هر حال در آن نقشی ندارد، هیچ تأثیر مهمی ندارد.

 U_n اگر جابهجایی اتمها از مکان ترازمند آنها، آن گونه که در شکل ۲-۳ نشان داده شده است، باشد، نیروی وارد بر اتم اام شامل جملههای زیر است:

- و و آن؛ و $K\left(U_{n}-U_{n-1}
 ight)$ به طرف چپ، از طرف فنر سمت چپ آن؛ و
- راست آن. $K(U_{n-1} U_n)$ به طرف راست، از طرف فنر سمت راست آن.

با مساوی قرار دادن نیروی کل به طرف راست، (۱) - (۲)، با حاصل ضرب جرم در شتاب داریم

$$M\ddot{U}_n = K(U_{n+1} - \Upsilon U_n + U_{n-1})$$
 (Y-Y)

معادلات حرکت تمامی اتمها به همین شکل است، تنها مقدار n تغییر میکند. برای حل

۔ فیزیک حالت جامد

معادلات (۲-۷)، جواب موج گونهای راکه در آن تمام اتمها با دامنهٔ یکسان Aنوسان میکنند

مي آزماييم. لذا قرار مي دهيم "

 $U_n = Aexp \left[i \left(k \dot{x} \, n - \omega t
ight)
ight]$ (A-Y) که $\dot{x}_n = na$ مکان جابه جا نشدهٔ اتم الم است، به دست می آوریم

 $\forall x \in i(knq-\omega t) \quad \forall x \in i(k(n+1)q-\omega t) \quad \forall i(knq-\omega t) \quad i(k(n+1)q-\omega t)$

 $-\omega^{\gamma} MA e^{i(kna-\omega t)} = KA (e^{i[k(n+1)a-\omega t]} - \gamma e^{i(kna-\omega t)} + e^{i[k(n-1)a-\omega t]}$

یا با حذف $Ae^{i\;(kna-\omega t)}$ از هر عبارت داریم،

 $-\omega^{\gamma} M = K(e^{ika} - \gamma + e^{-ika})$ $= \gamma K \left[\cos(ka) - \gamma\right]$

بنابراین

 $\omega^{\gamma} M = {}^{\gamma} K \sin^{\gamma} \left(\frac{1}{\gamma} ka \right). \tag{9-7}$

نکا ۲-۲ رابطهٔ باشندگر (رابطهٔ ید: سامد ۵۰ عدد موج ۱۵ برای ارتعاشات موج گونهٔ شبکه

شکل ۲-۲ رابطهٔ پاشندگی (رابطهٔ بین بسامد ω و عدد موج k) برای ارتعاشات موج گونهٔ شبکه

ما را نشان می دهد که با معادله $(\gamma-1)$ داده شده است. مقدار بیشینه $\sin\left(\frac{1}{\gamma}ka\right)$ برابر ۱ است، لذا بیشترین بسامد ممکن امواج $\gamma(K/M)^{1/2}$ است. این بسامد را بسامد قطع شبکه می نامند.

توجه داریم که n در رابطهٔ (9-7) حذف شد به گونهای که معادلات حرکت تمام اتمها به رابطهٔ جبری یکسانی بین ω و ω منجر می شود. این نشان می دهد که تابع آزمون ما برای ω به رابطهٔ جبری یکسانی بین ω و ω منجر می شود. این نشان می دهد که تابع آزمون ما برای ω به رابت یک جه اب معادله (2-7) است. توجه به این نکته نیز مهم است که ما با معادلات حرکت

راستی یک جواب معادله (۲–۷) است. توجه به این نکته نیز مهم است که ما با معادلات حرکت N نوسانگر هماهنگ جفتیده شروع کردیم (معادلات (۲–۷)). اگر یک اتم شروع به ارتعاش کند ارتعاش را با دامنهٔ ثابت ادامه نخواهد داد، بلکه به روش پیچیدهای به اتمهای دیگر انرژی منتقل

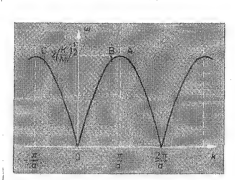
می کند؛ ارتعاشات تک تک اتمها، به علت همین تبادل انرژی بین آنها، هماهنگ ساده نیست. از

طرف دیگر جوابهای موجگونهٔ ما نوسانات ناجفتیدهای به نام مدهای به نجاراند ؛ هر kای ω ی معینی دارد که از رابطهٔ (۲-۹) به دست می آید. و مستقل از دیگر مدها نوسان می کند. باید انتظار داشته باشیم که تعداد مدها مساوی N یعنی تعداد معادلاتی که با آنها شروع کردیم باشد؛ ببینیم آیا همین گونه است.

برای این منظور باید تعیین کنیم که در زنجیر یک بعدی ما چه اعداد موجی مجازند. از آن جا که ابتدای زنجیر به انتهای آن وصل و اتم nام همانند اتم (N+n) ام است، لذا تمامی مقادیر مجاز

 U_n عمول وقتی مسائل ارتعاشی را توسط عبارتهای نمایی مختلط حل میکنیم، قسمت حقیقی * است که از نظر فیزیکی به عنوان جابه جایی اتمی تعبیر می شود

دینامیک بلور ______ دینامیک بلور



زنجیری از اتمهای یکسان. توجه کنید که مدهای با اعداد موج در A, B, A همگی بسامد یکسانی دارند و به جابهجاییهای لحظهای اتمی یکسانی مربوط می شوند. به شکل Y - 0 رجوع کنید. نقطهٔ A ی موج متحرک به طرف راست، نقاط A

ی موج متحرک به طرف چپ را C

نمایش میدهند.

شکل ۲-۲ بسامدهای مد بهنجار برای

نیستند. این بدان معناست که موج (۲-۸) باید شرط مرزی دورهای را ارضا کند

$$U_n = U_{N+n} \tag{1 --r}$$

که مستلزم اَن است که تعداد صحیحی طول موج در طول حلقهٔ اتمها گنجانده شود

$$Na = p\lambda$$

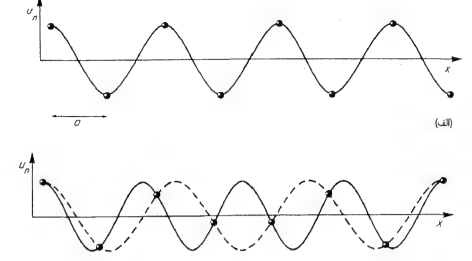
$$k = \frac{7\pi}{\lambda} = \frac{7\pi p}{Na} \tag{11-7}$$

که p عدد صحیحی است. بنابراین Nمقدار مجاز K در گسترهٔ $rac{\gamma \pi}{a}$ مثلاً

 $-\pi/a < k \le \pi/a$.

وجود دارد و شکل ۲-۴ نشان می دهد که این گسترهٔ محدود k در واقع تمام مقادیر ممکن بسامد ω و سرعت گروه ($\frac{d\omega}{dk}$) را در بر می گیرد؛ علاوه بر این، این گستره مدبهنجار را که برای N اتم توقع داریم ارائه می دهد. آیا برای اعداد موج در خارج از این گستره هیچ تعبیر فیزیکی ای وجود دارد؟

برای درک این موضوع، به جابه جایی لحظه ای اتمها در شکل 7-0 توجه کنید؛ ما در واقع امواج طولی را بررسی می کنیم، ولی جابه جایی ها در شکل 7-0 به صورت عرضی نمایش داده شده اند زیرا به این ترتیب مشاهدهٔ طبیعت موج گونهٔ آنها ساده تر است. شکل 7-0 (الف) جابه جایی اتمها برای $\frac{\pi}{a}$ که به بسامد بیشینه مربوط است را نمایش می دهد؛ اتمهای متوالی در فاز مخالف یکدیگر ارتعاش می کنند و امواج در این مقدار k اساساً امواج ایستاده اند. نقطهٔ وسط هر فنر ساکن است و بنابراین هر جرم به گونه ای رفتار می کند که گویا توسط دو فنر هر یک با ثابت 7k نگه داشته شده است، به این ترتیب بسامد 7k



شکل ۲-۵: (الف) جابه جاییهای اتمی (که برای وضوح به صورت عرضی نمایش داده شده اند) به ازای طول موج $\lambda= 1$ ، عدد موج $k=\frac{\pi}{a}$ (ب) جابه جاییهای اتمی برای موجی با $\lambda=\frac{\sqrt{a}}{\sqrt{a}}$ ، منحنی خط پر، و موجی با $\lambda=\frac{\sqrt{a}}{\sqrt{a}}$ ، منحنی خط پر، منحنی خط چین، دقیقاً یکسانند.

اکنون جابه جاییهای نشان داده شده با خط پر در شکل ۲-۵ (ب) برای k به مقدار اندکی بزرگتر یعنی جابه جاییهای نقطهٔ A در شکل ۲-۴ را در نظر بگیرید. چنین جابه جاییهایی را می توان با موج بلند تر، موج خط چین در شکل ۲-۵ (ب)، نیز نمایش داد که متناظر با نقاط B می توان با موج بلند تر، موج خط چین در شکل ۲-۵ (ب)، نیز نمایش داد که متناظر با نقاط B در شکل ۲-۲ با عدد موج $\frac{9\pi}{\sqrt{a}} = |k|$ است. لذا نقاط A و B متناظر با جابه جاییهای لحظه ای اتمی یکسان و همچنین بسامد یکسان اند. در B سرعت گروه e متحرک به طرف چپ را موجی داریم که به طرف راست می رود؛ A و B هر دو یک موج متحرک به طرف چپ را نمایش می دهند و لذا کاملاً معادل یکدیگرند. مقادیر e برای نقاط e e به اندازهٔ e با یکدیگر تفاوت دارند بنابراین نتیجه می گیریم که افزودن هر مضربی از e به e به بدارد. یکدیگر تفاوت دارند بنابراین نتیجه می گیریم که افزودن هر مفهوم فیزیکی در برندارد. جابه جاییهای اتمی و یا سرعت گروه را تغییر نمی دهد و لذا هیچ مفهوم فیزیکی در برندارد. ما تنها نیاز داریم که محدودهٔ e e e e راکه حاوی همان e مد ورد انتظار است در نظر بگیریم.

بینش عمیق تر در مورد و یژگی مقادیر π/a برای k، با نوشتن قانون براگ (معادله (۱–۳))

برای بلور یک بعدی حاصل می شود:

$n\lambda = n \, \forall \pi/k = \forall d \sin \theta = \forall a$

یا

 $k = \pi n/a$,

که همان گونه که برای امواج متحرک در امتداد زنجیر یک بعدی مناسب است $\theta=\theta$ و $\theta=0$ در نظر گونته ایم. به این ترتیب امواج با $k=\pm\frac{\pi}{a}$ بازتاب براگ را پیدا می کنند. نقشهٔ موج ایستاده ای که به ازای این دو مقدار k روی می دهد را می توان ناشی از بازتاب براگ امواج متحرک تصور کرد.

تو جه داریم که در حد طول موج بلند، $ka\ll 1$ ، رابطهٔ (۹-۲) به صورت زیر ساده می شود

$M\omega^{\Upsilon} = Kk^{\Upsilon}a^{\Upsilon}$

در نتیجه امواج در این محدوده بدون پاشندگی اند و سرعت گروه و سرعت فاز آنها (ω/k) هر دو مساوی است با

$$\nu = a \left(\frac{K}{M}\right)^{1/7} \tag{YT-Y}$$

این امواج صوتی با طول موج بلنداند و محاسبهٔ سرعت آنها از روی خواص کشسانی ماکروسکوپی بلور با روش اعمال شده در قسمت قبل، معادلهٔ (۲-۳)، سرعت را به قرار زیر میدهد

$$\nu_S = (C/\rho)^{1/5} \tag{15-7}$$

که در آن $\rho(=M/a)$ و ρ به ترتیب جرم واحد طول و مدول کشسانی بلور هستند. با به کارگیری رابطهٔ (۲–۶) یکسان بودن معادلههای (۲–۱۲) و (۲–۱۴) را تأیید می کنیم و به این ترتیب محاسبه عامتر ما برای ارتعاشات شبکه در حد طول موجهای بلند جواب صحیح می دهند. توجه کنید که بلور یک بعدی به دلیل دارا بودن تنها یک جهت ممکن انتشار و یک جهت قطبش فقط یک سرعت صوت دارد. با داشتن سرعت صوت و فاصلهٔ شبکهای می توانیم رابطهٔ پاشندگی را برای این بلور ساده رسم کنیم. این نتیجه گیری مؤید کلامی است که در مقدمه این فصل آمد مبنی بر آن که بسیاری از ویژگیهای ارتعاشات شبکه را می توان بدون آگاهی میسوط از نیروهای بین اتمی استنتاج کرد.

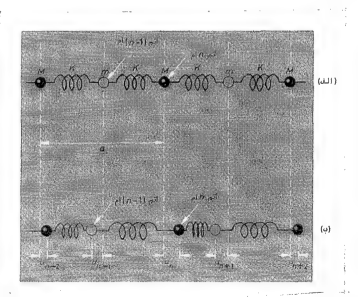
وارد کردن فقط نیروهای نزدیکترین همسایگان در محاسبات بسیار محدود کننده به نظر میرسد. این کار گرچه برای جامدهای گازهای بی اثر تقریب خوبی نیست ولی برای بسیاری از جامدها فرض خوبی است. آثار ناشی از حذف این محدودیت را می توان با به کارگیری مدلی که در آن هر اتم با فنرهای دارای ثابتهای غیر متفاوت به همسایگان واقع در فاصلههای متفاوت

وصل شده باشد بررسی کرد (مسئلهٔ ۲-۱ را ببینید). با انجام این روند بسیاری از ویژگیهای محاسبهٔ فوق حفظ می شود. جواب موجی معادلهٔ (۲-۸) بازهم در معادلات حرکت صدق می کند. شکل تفصیلی رابطهٔ پاشندگی تغییر می کند ولی ω بازهم یک تابع دوره ای از k با دورهٔ $\frac{7\pi}{a}$ است و سرعت گروه در $k \pm \frac{\pi}{a}$ می شود. کما کان k مدر بهنجار متمایز و جود دارد که می توان آنها را توسط k = 0 مقدار مجاز k = 0 در گسترهٔ k = 0 مشخص کرد. علاوه بر آن حرکت در طول موجهای بلند متناظر است با امواج صوتی با سرعتی که از معادلهٔ (۲-۱۴) به دست می آید.

. فيزيك حالت جامد

۲-۳-۲ زنجیری با دو نوع اتم

حال ارتعاشات شبکه در زنجیر حاوی دو نوع اتم به جرمهای m و M که با فنرهای یکسان با ثابت فنر M مطابق شکل ۲-۶ به یکدیگر وصل شده اند را مورد بررسی قرار می دهیم. این ساده ترین مدل ممکن برای یک بلور یونی است، هر چند در نظر گرفتن فقط نیروی بین نزدیکترین همسایگان، که تلویحاً در این مدل وجود دارد، به دلیل بلندبرد بودن برهم کنش کولنی بین یونها برای بلورهای یونی تقریب ضعیفی است، ویژگیهای کیفی مهم ارتعاشات شبکه در بلورهای یونی را ارائه می کند. در بخش P-P-T تغییراتی را که با در نظر گرفتن آثار بلندبرد نیروهای کولنی در ارتعاشات شبکه به وجود می آید مورد بحث قرار می دهیم.



شکل $^8-7$ زنجیری حاوی دو نوع جرم نابرابر که با فنرهایی به هم متصل شدهاند: (الف) در مکانهای تـرازمـند $x_n^\circ=na/\tau$: (ب) در مکانهای جـابهجا شده $x_n=\frac{na}{\tau+u_n}$. همان گونه که در شکل نمایش داده شده است a طول یاخته یکه است.

برای تأکید بر حرکتهای پیچیده تری که ممکن است در مواردی که بیش از یک نوع اتم وجود دارد پیش آید در شکل ۲-۶ (ب) یک پیکربندی که در آن دو نوع اتم در جهتهای مخالف یکدیگر جابه جا شدهاند را نشان می دهیم. توجه کنید که a را به عنوان طول یاختهٔ یکّهٔ بلور (فاصلهٔ شبکه) به کار می بریم؛ و فاصلهٔ نزدیکترین همسایگان در اتمهای جابه جا نشده $\frac{a}{v}$ است.

معادلات حرکت را می توان همانند معادلهٔ (۲-۷) نوشت با این تفاوت که در این حالت دو نوع معادلهٔ متمایز از یکدیگر وجود دارد، یکی برای جرمهای Mبه صورت

$$M\ddot{U}_n = K(U_{n+1} - \Upsilon U_n + U_{n-1}) \tag{10-T}$$

و دیگری برای جرمهای mبه صورت

$$m\ddot{U}_{n-1} = K\left(U_n - \Upsilon U_n + U_{n-1}\right). \tag{18-1}$$

برای جرمهای Mمانند گذشته می توانیم جوابی به صورت (۲-۸) فرض کنیم یعنی

$$U_n = A exp \left[i \left(k x_n^{\circ} - \omega t \right) \right]$$

که در آن $\frac{na}{7}=\frac{na}{7}$ مکان جابه جانشدهٔ اتمی است. در این جا یک کمیت مجهول اضافی یعنی دامنه و فاز نسبی ارتعاشات دو نوع اتم، نیز وجود دارد؛ که با در نظر گرفتن جواب زیـر بـرای جرمهای m آن را نیز منظور میکنیم

$$U_n = \alpha A exp \left[i \left(k x_n^{\circ} - \omega t \right) \right]$$
 (1Y-Y)

که در آن α عدد مختلطی است که دامنه و فاز نسبی را ارائه میکند. با نشاندن در معادلات (۲–۱۵) و (۲–۱۶) به دست می آوریم.

$$-\omega^{\Upsilon} M e^{i(kna/\Upsilon - \omega t)} = k \left(\alpha e^{i \left[k (n+1) a/\Upsilon - \omega t\right]} - \Upsilon e^{i \left(k na/\Upsilon - \omega t\right)} + \alpha e^{i \left[k (n-1) a/\Upsilon - \omega t\right]}\right)$$

$$-\alpha \omega^{\Upsilon} m e^{i \left[k (n-1) \omega/\Upsilon - \omega t\right]} = K \left(e^{i \left(kna/\Upsilon - \omega t\right)} - \Upsilon \alpha e^{i \left[k (n-1) - \omega t\right]} + e^{i \left[k (n-\Upsilon) \alpha/\Upsilon - \omega t\right]}\right)$$

یا، با حذف عوامل مشترک مانند قبل داریم،

$$-\omega^{\Upsilon} M = \Upsilon K \left[\alpha \cos \left(\frac{1}{\Upsilon} ka \right) - 1 \right] \tag{1A-Y}$$

$$-\alpha\omega^{\gamma}m = \gamma K \left[\cos\left(\frac{1}{\gamma} ka\right) - \alpha\right]$$

بنابراین در این حالت به جای یک معادلهٔ جبری برای ω بر حسب K، دو معادلهٔ جبری برای lpha و

برحسب K داریم. این حقیقت که n در معادلات (۲–۱۸) ظاهر نـمی ω ود هـمچون گـذشته ω نشانگر آن است که جواب فرضی ما دارای شکل صحیحی است. معادلات (۲-۱۸) را می توان به شكل زير نيز باز نوشت.

$$\alpha = \frac{\mathsf{Y}K\cos\left(\frac{1}{\mathsf{Y}}ka\right)}{\mathsf{Y}K-\omega^{\mathsf{Y}}m} = \frac{\mathsf{Y}K-\omega^{\mathsf{Y}}M}{\mathsf{Y}K\cos\left(\frac{1}{\mathsf{Y}}ka\right)} \tag{19-7}$$

$$\mathsf{V}K\cos\left(\frac{1}{\mathsf{Y}}ka\right)$$

$$\mathsf{V}K\cos\left(\frac{1}{\mathsf{Y}}ka\right)$$

$$\mathsf{V}K\cos\left(\frac{1}{\mathsf{Y}}ka\right)$$

$$mM\omega^{r} - \forall K(M+m)\omega^{r} + \forall K^{r} \sin^{r}(\frac{1}{r}ka) = \circ, \qquad (r \circ -r)$$

جوابهای این معادله عبارتند از:

$$\omega^{\Upsilon} = \frac{K(M+m)}{Mm} \pm K \left[\left(\frac{M+m}{Mm} \right)^{\Upsilon} - \frac{\Upsilon}{Mm} \sin^{\Upsilon} \left(\frac{1}{\Upsilon} ka \right) \right]^{1/\Upsilon}$$
 (Y1-Y)

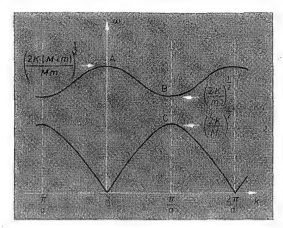
دو ریشه در شکل ۷-۷ رسم شدهاند. از آن جاکه به ازای هر مقدار kدو جواب برای ω وجود دارد گفته می شود رابطهٔ پاشندگی دارای دو شاخه است و دو شاخهٔ بالا و پایین در شکل ۲-۷ به ترتیب به علامتهای + و - در معادلهٔ (۲-۲۱) مربوط می شوند. می بینیم که در زنجیرهای حاوی دو نوع اتم نیز مانند زنجیرهای تک اتمی خاصیت دورهای بودن روابط پاشندگی برحسب ، با دورهٔ (طول یاختهٔ یکه) $\sqrt{\pi} = rac{7\pi}{a}$ برقرار است: این نتیجه برای زنجیر شامل هر تعداد kدلخواه اتم در ياخته يكه معتبر باقى مىماند.

اگر بلور دارای N یاختهٔ یکّه باشد، انتظار داریم که ۲N مد ارتعاشی بهنجار بیابیم چراکه تعداد كل اتمها و در نتيجه تعداد كل معادلات حركت بـرابـر ٢٨ است (مـعادلات (٢–١٥) و (۲-۱۶)). اتصال دو انتهای بلور برای تشکیل یک حلقه ایجاب میکند که جابهجاییهای اتمی شرط مرزی دورهای $U_n = U_{7N} + U_{7N}$ را ارضاء کنند، و این به همان عبارت مربوط بـه مـقادیر مجاز kدر مورد بلور تک اتمی منجر میشود

$$k = \frac{7\pi p}{Na}$$

به این ترتیب در این حالت نیز دقیقاً Nمقدار مجاز kدر گسترهٔ $a < k < rac{\pi}{a}$ وجود دارد؛ بازهم همانند بخش قبل، افزودن هر مضربی از $\frac{\hbar \pi}{a}$ به k جابهجایی انمها را تغییر نمی دهد، و نتیجه میگیریم که تمامی حرکتهای مجاز را میzوان با مقادیر kدر این گستره توصیف کرد. بنابراین دو شاخهٔ رابطهٔ پاشندگی همان گونه که باید ۲N مد بهنجار در بردارند.

آزمودن جوابهای حدی معادلهٔ (۲–۲۱) در نزدیکی نقاط B ، A ، B و C در شکل Cآموزنده است.



شکل Y-Y: بسامه مه های بهنجار یک زنجیر شامل دو نوع اتم. در A، دو نوع اتم با مرکز جرم ساکن در فاز مخالف هم ارتعاش میکنند؛ در B، جرم سبکتر m در حال ارتعاش و جرم M ساکن است؛ در M در حال ارتعاش و m ساکن است.

 $\sin\left(\frac{1}{2}ka\right) pprox \frac{1}{2}ka$ داریم ka < < 1 و

$$\omega^{\Upsilon} \approx \frac{K(M+m)}{Mm} \left[1 \pm \left(1 - \frac{mM}{(M+m)^{\Upsilon}} k^{\Upsilon} a^{\Upsilon} \right)^{1/\Upsilon} \right]$$

$$\approx \frac{K(M+m)}{Mm} \left[1 \pm \left(1 - \frac{mM}{\Upsilon(M+m)^{\Upsilon}} k^{\Upsilon} a^{\Upsilon} \right) \right]$$

$$\approx \frac{\Upsilon K(M+m)}{Mm} \quad \text{i.} \quad \frac{Kk^{\Upsilon} a^{\Upsilon}}{\Upsilon(M+m)}$$

ka << 1 با جایگذاری این مقادیر ω در معادلهٔ (۲–۱۹) و استفاده از ۱ $pprox (rac{ka}{7}) pprox به ازای ۱$ مقادیر متناظر lpha را به صورت زیر به دست می آوریم

$$lpha pprox - M/m$$
 يا

اولین پاسخ به نقطهٔ Aدر شکل ۲-۷ مربوط می شود. این مقدار α مربوط به وضعیتی است که در آن M و m در فاز متقابل ارتعاش می کنند و مرکز جرمشان ساکن است، و لذا بسامد توسط ثابت فنر X۲ و جرم کاهش یافتهٔ $\frac{Mm}{(M+m)} = {}^*M$ به دست می آید. دومین پاسخ نمایشگر امواج صوتی با طول موج بلند در همسایگی نقطه α در شکل ۲-۷ است؛ هر دو نوع اتم با دامنه و فاز

یکسان ارتعاش میکنند و سرعت صوت به قرار زیر است

$$v_S = \frac{\omega}{k} = a \left(\frac{K}{\Upsilon(M+m)} \right)^{1/\Upsilon}$$

این سرعت صوت باید با $(C/\rho)^{1/1}$ ، (معادلهٔ (۲-۲))، که از خواص کشسانی ماکروسکوپی بلور پیش بینی می شود در توافق باشد و با نشاندن مقادیر (M+m)/a و (M+m)/a (معادلهٔ (۶-۲) را ببینید، با رعایت این که تعریف a تغییر کرده است) به ترتیب به جای جرم واحد طول می ترتیب به جای به ترتیب به با می ترتیب به ترتیب به با می ترتیب به ترتیب به

و مدول کشسانی C در معادلهٔ (۲-۱۴) این نکته تائید می شود. پاسخهای حدی دیگر معادلهٔ (۲۱-۲) به $ka=\pi$ یعنی $\sin(rac{1}{7}ka)=\sin(rac{1}{7}ka)$ مربوط می شوند.

پاسخهای محدی دیمر معادله (۱۱-۱۱) به ۳۰ سم یعنی ۱ سر ۱۳۰ م. ۱۳۰ مربوط می سوند. در این مورد داریم

$$\omega^{\Upsilon} = \frac{K(M+m)}{Mm} \pm K \left[\left(\frac{M+m}{Mm} \right)^{\Upsilon} - \frac{\Upsilon}{Mm} \right]^{1/\Upsilon}$$
$$= \frac{K(M+m) \pm K(M-m)}{mM}$$

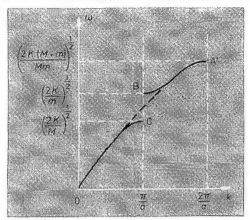
= 7K/m يا 7K/M

که با توجه به معادلهٔ (۲-۱۹)، دامنهٔ نسبی متناظر به ترتیب $\alpha=\infty$ یا $\alpha=\infty$ است. در این حد نصف طول موج برابر α ، فاصلهٔ بین اتمهای از یک نوع است. در اولین پاسخ mار تعاش می کند و Mساکن است (نقطهٔ B در شکل ۲-۷ اگر M>m و بنابراین بسامد فقط به m و ابسته است؛ در دومین پاسخ mساکن است و Mارتعاش می کند (نقطهٔ M در شکل ۲-۷).

مقایسهٔ نتایج فعلی با نتایج بخش ۲-۳-۱ برای زنجیرهٔ تک اتمی آموزنده است. در شکل Λ -۲ شاخهٔ با بسامد بیشتر این شکل را در Λ -۲ شاخهٔ با بسامد کمتر شکل Λ -۷ را در ناحیهٔ $\frac{\pi}{a}$ $k < \frac{\pi}{a}$ ناحیهٔ $\frac{\pi}{a}$ رسم می کنیم. حال اگر اجازه دهیم که $M \to M$ نقاط B C در شکل Λ -۸ به طرف یکدیگر میل می کنند و همان گونه که باید شکل Λ -۲ را به دست می آوریم. (فراموش نکنید ک مقدار Λ در شکل Λ -۲ نصف مقدار آن در شکل Λ -۲ است.)

بنابراین در نحوهٔ نسبت دادن مقادیر k به مدهای شبکهٔ دو اتمی از نوعی اختیار برخورداریم. سرراستترین مقایسه با شبکهٔ تک اتمی توسط شکل $-\Lambda - \Lambda$ حاصل می شود، که در آن به ازای هو k تنها یک α داریم و γ مد در گسترهٔ γ مد در گسترهٔ γ γ داریم و γ مد در گسترهٔ γ ممکن را به هر مد نسبت دهیم.

اکنون درگستره $\frac{\pi}{a} \leq k \leq \frac{\pi}{a}$ دو شاخه هر یک با N مد وجود دارد. شیوهٔ نگرش اخیر شیوهٔ مستعارف است و ایس سودمندی را داراست که گسترهٔ مقادیر kی مساوی (ضلع یاختهٔ یکّه)/ τ ، و مستقل از تعداد اتمها در یاختهٔ یکّه است.



شکل Y-Y: در اینجا شکل Y-Y را برای مقایسه با شکل Y-Y ترسیم مجدد کرده ایم؛ در حل $M\to M$ نقاط B و C به یکدیگر نزدیک می شوند و رابطهٔ پاشندگی تسوسط خط چینها داده می شود. جابه جایی های اتسمی در A' هسمانند جابه جایی های اتمی در نقطه A در شکل Y-Y است.

گرچه وقتی محدودیت نیروها به نیروهای نزدیک ترین همسایگان برداشته می شود رابطهٔ پاشندگی دیگر با معادلهٔ (۲۱-۲) داده نمی شود، اما بیشتر نتیجه گیری کیفی که ما در بالا در خصوص ماهیت رابطهٔ پاشندگی به دست آوردیم، همچنان معتبر باقی می ماند. به ویژه رابطهٔ پاشندگی دو شاخه خواهد داشت که هر دو برحسب k با دورهٔ $\frac{7\pi}{a}$ دوره ای اند . تنها یکی از شاخه ها در طول موج بلند دارای شکل حدی امواج صوتی است (در $\infty + k$ ثابت $\infty + k$). در نتیجه این شاخه، یعنی شاخهٔ پایین تر در شکل $\infty + k$ آکوستیکی نامیده می شود. شاخهٔ دیگر شاخه این شاخه می شود زیرا وقتی در این شاخه $\infty + k$ ارتعاشات دو نوع اتم در فاز مقابل یکدیگرند و نوسانهای حاصل برای بارها در یک بلور یونی، در بسامد نقطهٔ $\infty + k$ در شکل $\infty + k$ دارای جفتیدگی شدیدی با امواج الکترومغناطیسی است. با برون یابی رابطهٔ خطی $\infty + k$ همان دارای جفتیدگی شدیدی بسامد ارتعاشات شبکه در پایان بخش $\infty + k$ به کار بردیم، و در روشی است که برای تخمین بسامد ارتعاشات شبکه در پایان بخش $\infty + k$ به کار بردیم، و در نتیجه جوابی در ناحیهٔ فروسرخ طیف الکترومغناطیسی ارائه می دهد.

۴-۲ ارتعاشات شبکه در بلورهای سه بعدی

اینک به اختصار توضیح می دهیم که خواص ارتعاشات شبکه در بلورهای یک بعدی چگونه در بلورهای سه بعدی چگونه در بلورهای سه بعدی، روابط پاشندگی برای امواج ارتعاشی شبکه مشابه روابطی است که در شکلهای ۲-۴ و ۷-۷

نشان داده شدهاند. بعضی روابط پاشندگی تجربی را بعداً در شکل ۱۲–۷ نشان می دهیم. ω در هر شاخه از رابطهٔ پاشندگی تابعی دورهای از بردار موج ω است؛ این که شبکهٔ بلور چگونه دورهای بودن را معین می کند در فصل ۱۱ شرح داده شده است.

۔ فیزیک حالت جامد

برای یاخته یکهٔ تک اتمی تفاوت عمدهٔ حالت سه بعدی با شکل ۲-۲ وجود سه شاخه رابطه پاشندگی است؛ وقتی $0 \leftarrow 1$ هر شاخه به یکی از سه موج صوتی ممکن میل میکند لذا هر سه شاخه آکوستیکی اند. تعداد مدهای ارتعاشی در هر شاخه، درست نظیر بلورهای یک بعدی، مساوی N یعنی تعداد یاختههای یکهٔ بلور است به گونهای که جمعاً N مد وجود دارد.

بعدی، مساوی N یعنی تعداد یاخته های یکّهٔ بلور است به گونه ای که جمعاً N مد وجود دارد. لذا، همان طور که انتظار می رود، تعداد مدها برابر تعداد معادلات حرکت است (یک معادله برای هر مختصه دکارتی هر یک از N اتم).

در یک بلور سه بعدی با دو اتم در یاختهٔ یکّهٔ بسیط، سه شاخهٔ آکوستیکی و سه شاخهٔ اپتیکی موجود است. نتیجهٔ کلی برای یاختهٔ حاوی S اتم سه شاخهٔ آکوستیکی و (1 - S) شاخهٔ اپتیکی است؛ تعداد مدهای ارتعاشی مربوط به هر شاخه از رابطهٔ پاشندگی همواره برابر تعداد یاختههای یکه است به گونه ای که تعداد کل مدها همیشه سه برابر تعداد اتمهای بلور است.

اکنون به اختصار روش تعیین حرکت اتمها در بلور سه بعدی را حداقل از نظر اصولی توضیح می دهیم. با توجه به تمرکز بیشتر جرم اتم در هستهٔ آنها حرکت هسته مورد توجه است. جرم بزرگ هسته، ما را قادر به اعمال تقریب بسیار مفیدی می کند، که مسئله را از هر دو نظر مفهومی و ریاضی ساده می کند. این تقریب، تقریب بی در رو است و به موجب آن می توان حرکت الکترونها را با تقریب خوبی از حرکت هسته ها تفکیک کرد. از آن جا که هسته ها از الکترونها بسیار سنگین ترند لذا آهسته تر از آنها حرکت می کنند و بنابراین الکترونها در هر لحظه به گونهای رفتار می کنند که گویی هسته ها در مکان لحظه ای خود ساکن اند. به عبارت دیگر می توانیم با تقریب خوبی یک تابع موج الکترونی را به عنوان ویژه تابع مربوط به وضعیتی که در آن هسته ها در مکان لحظه ای خود ساکن اند بشناسیم؛ این تابع موج با حرکت هسته ها ضمن حفظ خاصیت در مکان لحظه ای خود را به آهستگی با شرایط مرزی در حال تغییر تنظیم می کند. یک چنین اختلال آهستهٔ شرایط مرزی (به طور ایده آل بینهایت آهسته) اختلال بی در رو نامیده می شود، و به عنوان یک اصل مکانیک کوانتومی این اختلال باعث گذار بین حالتهای کوانتومی نمی شود آن با این تقریب می توان انرژی بلور را در دو مرحله محاسبه کرد. ابتدا انرژی الکترونی، با این تقریب می توان انرژی بلور را در دو مرحله محاسبه کرد. ابتدا انرژی الکترونی،

۱ - برای مثال کتاب زیر را ببینید

 ${f R}_N \dots {f R}_{\gamma}$, ${f R}_{\gamma}$, ${\bf R}_{\gamma}$

$$E_{tot} = \sum_{i=1}^{N} \frac{P_{i}^{\Upsilon}}{\Upsilon M_{i}} + \frac{1}{\Upsilon} \sum_{i=1}^{N} \sum_{\substack{j=1 \ i \neq j}}^{N} \frac{Q_{i} Q_{j}}{\Upsilon \pi \varepsilon_{\circ} \mid \mathbf{R}_{i} - \mathbf{R}_{j} \mid} + E_{e}(\mathbf{R}_{1}, \mathbf{R}_{7}, \dots, \mathbf{R}_{N})$$

(11-1)

که P_i می و بار هستهٔ i ام اند. اولین جمله در رابطهٔ Q_i به ترتیب اندازه حرکت، جرم و بار هستهٔ i ام اند. اولین جمله در رابطهٔ (۲۲–۲۲) انرژی جنبشی هستهها، دومین جمله انرژی پتانسیل الکتروستاتیکی هستهها و آخرین جمله انرژی الکترونی است. مشاهده میکنیم که $E_e\left(\mathbf{R}_1,\mathbf{R}_7,...,\mathbf{R}_N\right)$ مانند یک انرژی پتانسیل برهم کنشی اضافی بین هستهها ظاهر می شود.

برای محاسبهٔ ارتعاشات شبکه به صورت کاملاً کوانتومی، باید معادله شرودینگر برای حرکت هسته ها را با بهره گیری از یک هامیلتونی که در آن به جای اندازه حرکتهای P_i مملگرهای مکانیک کوانتومی همارز آنها یعنی $T_i = T_i = T_i$ در معادلهٔ (۲-۲۲) نشانده شده است حل کنیم. در روش کلاسیکی قوانین نیوتن را برای هر یک از N یون متحرک در پتانسیل ($T_i = T_i = T_i$) مربوط به دو جملهٔ آخر رابطهٔ (۲-۲۲) می نویسیم. پیشرفت در هر دو روش تنها با اعمال تقریب هماهنگ که در آن پتانسیل ($T_i = T_i = T_i$) در یک سری تایلور برحسب جابه جایی هسته ها از مکان ترازمند آنها تا مرتبهٔ دوم بسط داده شده است، حاصل می شود. چون پتانسیل در مکان ترازمند کمینه است، جملات مرتبهٔ اول حذف می شوند. جملات درجهٔ دو برحسب جابه جایی به انرژی پتانسیل نوسانگرهای ساده شباهت دارند و به امواج شبکه با و یژگیهایی که قبلاً نشان دادیم منجر می شوند. وجود پتانسیل ($T_i = T_i = T_i$) برای هر بلور دستاورد میهم ترب بی دررو است؛ ته ایم در بلورهای ساده گازهای بی اتمی زوجهای اتمی میسوط محاسبهٔ ارتعاشات شبکه در یک بلور سه بعدی را می توان در فصل های نوشت. بررسی مبسوط محاسبهٔ ارتعاشات شبکه در یک بلور سه بعدی را می توان در فصل های نوشت. بررسی مبسوط محاسبهٔ ارتعاشات شبکه در یک بلور سه بعدی را می توان در فصل های نوشت. بررسی مبسوط محاسبهٔ ارتعاشات شبکه در یک بلور سه بعدی را می توان در فصل های

در انجام محاسبات E_e را معمولاً انرژی حالت پایهٔ الکترونها در نظر میگیرند، هـ ر چـند معادلهٔ (۲-۲۲) برای حالت برانگیخته نیز برقرار است. به طور کلی و جو د حالتهای برانگیخته الکترونی چندان تأثیری بر حرکت هسته ها ندارد.

۲-۵ فونونها

تا به حال مکانیک ارتعاشات شبکه را به شیوهٔ کاملاً کلاسیکی در نظر گرفته ایم. تا جایی که مدهای بهنجاری که یافته ایم حقیقتاً هماهنگ و مستقل باشند، گذار به مکانیک کوانتومی به آسانی و تنها با در نظر گرفتن اینکه یک مد ارتعاشی شبکه با بسامد ω مانند یک نوسانگر هماهنگ ساده رفتار خواهد کرد، صورت میگیرد و لذا انرژی به مقادیر زیر محدود است.

$$\varepsilon_n = (n + \frac{1}{r}) \hbar \omega$$
 (TT-T)

از آن جاکه معادلهٔ (۲–۲۳) مجموعه ای از ترازهای انرژی با فاصلههای یکسان را نمایش می دهد، می توان حالت ε_n را با افزودن n "کوانتوم برانگیختگی"، هر یک با انرژی δ ، به حالت پایه در نظر گرفت. احتمالاً این گونه نگرش را قبلاً در زمینهٔ تابش الکترومغناطیسی با بسامد زاویه ای ω مشاهده کرده اید؛ در آن جا می گوییم حالت ε_n متناظر است با وجود δ فوتون هر یک با انرژی δ واقعیت داشتن چنین ذرات حامل انرژی، برای مثال، در پدیده فوتوالکتریک نشان داده می شود.

اغلب مناسبتر است که ارتعاشات شبکه را به روشی مشابه، و با معرفی مفهوم فونونهای با انرژی $\hbar \omega$ به منزلهٔ کوانتومهای برانگیختگی مد ارتعاشی شبکه با بسامد زاویهای ω بررسی کنیم. مدهای بهنجار، امواج تختی هستند که در سرتاسر بلور گستردهاند، و فونونها نیز متناظراً ذرات جایگزیدهای نیستند؛ از آن جا که اندازه حرکت $\hbar k$ دقیق است لذا اصل عدم قطعیت ایجاب میکند که مکان فونون را نتوان تعیین کرد. ولی درست همانند فوتون یا الکترون می توان با ترکیب مدهایی با بسامدها و طول موجهای با اختلاف اندک بسته موجی نسبتاً جایگزیده ساخت. به این ترتیب اگر امواجی با گستردگی k در محدودهٔ $\frac{\pi}{1 \cdot a}$ را به کار بریم می توانیم بسته موجی یک فونون نسبتاً جایگزیدگی در محدودهٔ تقریبی ۱۰ یاختهٔ یکه بسازیم. چنین بسته موجی یک فونون نسبتاً جایگزیده را که با سرعت گروه $\frac{d\omega}{dk}$ حرکت میکند نمایش می دهد. بنابراین می توانیم در محدودهٔ اصل عدم قطعیت، فونونها را به عنوان ذرات جایگزیده ای در نظر بگیریم. منحنی محدودهٔ اصل عدم قطعیت، فونونها را به عنوان ذرات جایگزیده ای در نظر بگیریم. منحنی انرژی و اندازه حرکت فونونها تعبیر کنیم را می توانیم با ضرب هر دو محور در π ، به عنوان رابطهای بین انرژی و اندازه حرکت فونونها تعبیر کنیم (π می خونونها تعبیر کنیم و می و افرونها تعبیر کنیم و افرونه و افرونها تعبیر کنیم و افرونه و افرونه و افرونها تعبیر کنیم و افرونه و افرونه

گر چه مناسب است که $\hbar k$ را به عنوان اندازه حرکت فونون تعبیر کنیم (و ما به این کار ادامه خواهیم داد)، باید آگاه باشیم که این اندازه حرکت واقعی سینماتیکی نیست. برای مشاهدهٔ این نکته تنها لازم است به بخش $\pi-\tau$ رجوع شود که در آن بخش در یک بلور یک بعدی، یک مد شبکه با عدد موج π را عیناً می توان با عدد موج π نیز نمایش داد. به این ترتیب این امکان وجود ندارد که یک مقدار منحصر به فرد π به یک فونون نسبت داده شود. در

خواهیم یافت که کمیت ħk بسیاری از ویژگیهای اندازه حرکت را داراست؛ برای روشن کردن آن که این کمیت اندازه حرکت واقعی نیست غالباً آن را اندازه حرکت بلوری میخوانند.

فونونها همچون فو تونها بوزوناند و پایسته نیستند؛ فونونها می توانند در اثر برخورد آفریده یا نابود شوند. به این ترتیب n در معادلهٔ (۲–۲۲) می تواند هر مقداری بگیرد و می تواند با زمان تغییر کند. ما بعداً با مثالهایی در خصوص مفید بودن مفهوم فونون روبه رو خواهیم شد. در بخش 1-7 خواهیم دید که وقتی نو ترونها توسط جامد پراکنده می شوند فونونها می توانند آفریده یا جذب شوند، که این منجر به اندازه گیری تجربی مستقیم (k) همی شود و در بخشهای 1-1 و 1-1 خواهیم دید که با به کارگیری مدلی برای بلور حاوی گاز فونونی می توان رسانندگی گرمایی عایقها و مقاومت الکتریکی فلزات را درک کرد.

۲-۶ ظرفیت گرمایی ناشی از ار تعاشهای شبکه

در اغلب جامدها، انرژی مربوط به ارتعاشهای شبکه سهم عمده را در ظرفیت گرمایی دارد؛ در عایقهای غیر مغناطیسی تنها سهم در ظرفیت مربوط به همین انرژی است. در فلزات، سهمهای دیگر انرژی ناشی از الکترونهای رسانش و در مواد مغناطیسی ناشی از نظم مغناطیسی است.

در مثالهای بلورهای یک بعدی دیدهایم که جفتیدگی ارتعاشهای اتمی، به نواری از بسامدهای مد بهنجار، از صفر تا یک مقدار بیشینه، منجر می شود. از اینرو محاسبه انرژی شبکه و ظرفیت گرمایی جامد به دو قسمت تقسیم می شود: محاسبهٔ سهم یک تک مد، مجموعیابی روی توزیع بسامد مدها.

۲-۶-۱ انرژی و ظرفیت گرمایی نوسانگر هماهنگ

انرژی متوسط $ar{s}$ یک نوسانگر هماهنگ و از آنجا انرژی متوسط یک مد شبکه با بسامد زاویهای ω و در دمای T به قرار زیر است:

$$\overline{\varepsilon} = \sum_{n} p_n \, \varepsilon_n$$

که در آن ε_n یک تراز انرژی این نوسانگر است که با معادله (۲–۲۳) داده می شود و p_n احتمال آن است که این نوسانگر در این تراز باشد، که با عامل بولتزمن $\exp\left(-\varepsilon_n/k_B\,T\right)$ بیان می شود. بنابراین

$$\overline{\varepsilon} = \frac{\sum_{n=0}^{\infty} (n + \frac{1}{\gamma}) \hbar \omega \exp\left[-(n + \frac{1}{\gamma}) \hbar \omega / k_B T\right]}{\sum_{n=0}^{\infty} \exp\left[-(n + \frac{1}{\gamma}) \hbar \omega / k_B T\right]}$$

روش ظریقی برای محاسبهٔ این عبارت آن است که ترا به صورت زیر بنویسیم:

$$ar{arepsilon} = k_B \ T^{\ \gamma} rac{\partial Z}{\partial T} = k_B \ T^{\ \gamma} rac{\partial (\ln Z)}{\partial T}$$
 (۲۴-۲)
$$Z = \sum_{n=0}^{\infty} \exp\left[-\left(n + \frac{1}{\gamma}\right) \hbar \omega / k_B \ T\right]$$

$$= e^{-\hbar\omega/\Upsilon k_B T} (\cdot - e^{-\hbar\omega/k_B T} + e^{-\Upsilon \hbar\omega/k_B T} + \dots)$$

$$= e^{-\hbar\omega/\Upsilon k_B T} (\cdot - e^{-\hbar\omega/k_B T})^{-\Upsilon}$$
(Ya-Y)

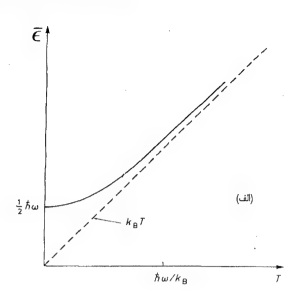
Z در واقع تابع پارش این نوسانگر است (مندل [۲] ، فصل ۶) و با توجه به اینکه مجموعیابی به صورت یک سری هندسی است، که در آن نسبت جملههای پیاپی برابر $\exp(-\hbar\omega/k_B T)$ محاسبه شده است، بنابراین، با استفاده از معادلهٔ (۲–۲۲) می توان نوشت

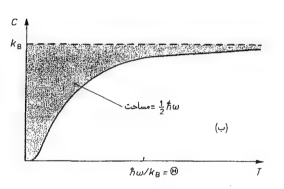
$$\overline{\varepsilon} = \frac{1}{7} \hbar \omega + \frac{\hbar \omega}{e^{\hbar \omega / k_B T} - 1}$$
 (YS-Y)

این انرژی میانگین به سادگی برحسب فونون تعبیر می شود. برای بوزونهایی با انرژی $\hbar\omega$ ، که تعداد آنها پایسته نیست، تعداد میانگین بوزونهای موجود در ترازمندی گرمایی در دمای T، همانند مورد فوتونها در تابش جسم سیاه (مندل [7]، فصل [7]، با تابع توزیع بوز – اینشتین بیان می شود:

$$n(\omega) = \frac{1}{e^{\hbar \omega / k_B T} - 1}$$
 (YV-Y)

$$\begin{split} \overline{\varepsilon} &= \frac{1}{7} \, \hbar \omega + \hbar \, \omega \left[\frac{\hbar \omega}{k_B \, T} + \frac{1}{7} \left(\frac{\hbar \omega}{k_B \, T} \right)^{\gamma} + \dots \right]^{-1} \\ &= \frac{1}{7} \, \hbar \, \omega + k_B \, T \left[1 - \frac{1}{7} \, \frac{\hbar \omega}{k_B \, T} + \dots \right] \\ &= k_B \, T \left[1 + O \left(\frac{\hbar \omega}{k_B \, T} \right)^{\gamma} \right] \approx k_B \, T \end{split} \tag{YA-Y}$$





شکل ۲-۹ (الف): انرژی میانگین و (ب) ظرفیت گرمایی یک نوسانگو هماهنگ ساده به صورت توابعی از دما.

و به این ترتیب، در این حد، مقدار همپاری کلاسیکی به دست می آید؛ توجه کنید که انرژی گرمایی نوسانگر هماهنگ یک بعدی کلاسیکی $k_B T$ ست و نه $\frac{1}{7} k_B T$ ، زیرا انرژی پتانسیل نیز مانند انرژی جنبشی به صورت یک سهم مجذوری در انرژی کل ظاهر می شود. ظرفیت گرمایی C با مشتقگیری از معادلهٔ (Y-Y) نسبت به دما به دست می آید، یعنی

$$C = \frac{d\overline{e}}{dT} = k_B \left(\frac{\Theta}{T}\right)^{\Upsilon} \frac{e^{\Theta/T}}{\left(e^{\Theta/T} - 1\right)^{\Upsilon}} \tag{\Upsilon9-Y}$$

که در آن $\Theta = \hbar \omega / k_{
m B}$ است. ظرفیت گرمایی C به صورت تابعی از T در شکل ۲-۹ (ب) رسم

شده است. C در دماهای پایین به طور نمایی صفر می شود و در دماهای بالا به مقدار کلاسیکی k_B میل میکند.

خصلتهای عام شکل (۲-۹) در تمام دستگاههای کوانتومی متداول هستند؛ انرژی در دماهای پایین به انرژی نقطهٔ صفر و در دماهای بالا به مقدار همپاری کلاسیکی میگراید؛ ظرفیت گرمایی در دمای صفر مطلق به سمت صفر میل میکند و با افزایش دما به مقدار کلاسیکی صعود میکند به نحوی که "مساحت سطح از دست رفتهٔ " زیر منحنی ظرفیت گرمایی کلاسیکی [قسمت سایه زده شده در شکل ۲-۹(ب)] برابر با انرژی نقطهٔ صفر می شود.

اولین نظریهٔ کوانتومی ظرفیت گرمایی جامدات را اینشتین ارائه کرد. وی این فرض ساده ساز اولین نظریهٔ کوانتومی ظرفیت گرمایی جامدات را اینشتین ارائه کرد. وی این فرض ساده ساز را مطرح کرد که تمامی 70 مد ارتعاشی یک جامد سه بعدی متشکل از 70 است. حتی دارند، به نحوی که ظرفیت گرمایی تمام جامد برابر با 70 ضربدر معادلهٔ 70 است. حتی این مدل بسیار خام نیز، در دماهای بالا حد درست ظرفیت گرمایی، یعنی 70 70 70 70 70 به ازای هر مول از اتمها، که برای اولین بار به طور نیم تجربی توسط دولن و پتی یافت شد) را به دست داد؛ این نتیجه صرفاً به نظریهٔ کلاسیکی همپاری انرژی بستگی دارد. علاوه براین، مدل اینشتین، حد گرمای و یژهٔ صفر را در صفر مطلق به درستی به دست داد، ولی وابستگی گرمای و یژه به دما در مجاورت 70 با تجربه سازگار نبود. به عنوان نقطهٔ آغازین بحث، این تناقض را با به حساب آوردن توزیع و اقعی بسامدهای ارتعاشی در یک جامد و با استفاده از الگوی یک بعدی در بخش 70 ، برطرف خواهیم ساخت.

۲-۶-۲ چگالی حالتها

N در بخش ۲-۳ ، دیدیم که به کارگیری شرایط مرزی دورهای در بلور یک بعدی متشکل از α یاختهٔ یکه به ضلع α ، اعداد موج مجاز را به صورت زیر به دست می دهد:

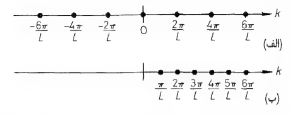
$$k = \frac{\forall \pi p}{Na} = \frac{\forall \pi p}{L}$$

که در آن pعددی است درست و Na طول چنین بلور است. بنابراین مقادیر مجاز kدارای توزیع یکنواختی، با چگالی $(\rho_R(k), \rho_R(k))$ به نحوی که تعداد مقادیر در گسترهٔ $k \to k + dk$ به صورت زیر بیان می شود:

$$\rho_R(k) dk = \frac{L}{7\pi} dk \qquad (r \circ -r)$$

این مقادیر مجاز k، متناظر با امواج متحرکاند، در نتیجه هم مقادیر مثبت و هم مقادیر منفی از اهمیت برخوردارند.

بعضی اوقات مناسبتر است زنجیری را با دو انتهای ثابت در نظر بگیریم، که در آن صورت



شکل $1 - 1 \cdot 1$ مقادیر مجاز k برای (الف) امواج متحرک و $(\cdot \cdot)$ امواج ساکن روی زنجیری یک بعدی به طول L توجه کنید که یک موج متحرک با k = 0 است با جابهجایی صلب یک بلور به صورت یک جا؛ یک موج ساکن با وجود ندارد.

مدهای بهنجار امواج ساکن هستند و تعداد درستی از نیم طول موجها در زنجیر داریم، به طوری که $k=7\pi/\lambda=n\pi/L$ و $L=n\lambda/\Upsilon$ که $k=7\pi/\lambda=n\pi/L$ و k=1 از این رو حالتهای موج ساکن به طور یکنواخت با چگالی $p_{\rm w}(k)$ ، در فضای k است [شکل ۲۰-۲ (ب)] و تعداد حالتها در گسترهٔ $k\to k+dk$ عبارت است از

$$\rho_s(k) dk = \frac{L}{Y_{\pi}} dk \qquad (Y1-Y)$$

بنابراین چگالی حالتهای موج ساکن دو برابر چگالی حالتهای موج متحرک است. ولی از آنجایی که تنها مقادیر مثبت k، برای امواج ساکن به کار می رود، لذا تعداد کل حالتها درون گسترهٔ k از بزرگی k برای امواج متحرک و ساکن یکسان است. رابطهٔ پاشندگی امواج متحرک و امواج ساکن یکی است، و برای زنجیری از N اتم، دقیقاً N حالت متمایز موج ساکن با مقادیو k واقع در گسترهٔ n تا n وجود دارد.

برای محاسبهٔ انرژی یا ظرفیت گرمایی به وسیله مجموع یابی روی مدهای بهنجار، به چگالی حالتها به ازای واحد گسترهٔ بسامد، $g(\omega)$ ، نیاز داریم. این چگالی به نحوی تعریف می شود که تعداد مدهای با بسامدهای $\omega + d\omega + \omega + \omega$ برابر ω واشد. می توانیم ω با بسامد ω تا ω بنویسیم. اگر ω مد بابسامد ω تا ω با گسترهٔ عدد موج ω وجود داشته باشد، در آن صورت

$$dn = \rho_s(k) dk = g(\omega) d\omega$$

و در نتيجه

$$g(\omega) = \rho_s(k) \frac{dk}{d\omega} \tag{YT-Y}$$

. فيزيك حالت جامد بنابراین، با استفاده از معادلهٔ (۹-۲) برای $\omega(k)$ مربوط به زنجیری از اتمهای یکسان، داریم

$$\frac{d\omega}{dk} = a \left(\frac{K}{M}\right)^{\frac{1}{\gamma}} \cos\left(\frac{1}{\gamma}ka\right)$$

و از آنجا

$$g(\omega) = \frac{L}{\pi a} \left(\frac{M}{K}\right)^{\frac{1}{\gamma}} sec(\frac{1}{\gamma}ka)$$

$$= \frac{N}{\pi} \left(\frac{M}{K}\right)^{\frac{1}{\gamma}} \frac{\gamma(K/M)^{\frac{1}{\gamma}}}{(\gamma K/M - \omega^{\gamma})^{\frac{1}{\gamma}}}$$

$$= \frac{\gamma N}{\pi} \left(\frac{\gamma K}{M} - \omega^{\gamma}\right)^{-\frac{1}{\gamma}}$$

(TT-T)

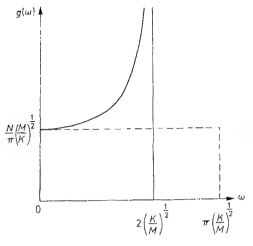
این چگالی در شکل ۲-۱۱ رسم شده است؛ توجه داریم که با نزدیک شدن بسـامد از سـمت بسامدهای کمتر به بسامد قطع $^{1/1}(K/M)$ ، چگالی حالتها به بینهایت میل میکند، زیرا سرعت گروه dw/dk در بسامد قطع به صفر میگراید. اگر از پاشندگی صوت در طول موجهای قابل مقایسه با فاصلهٔ بین اتمی چشم پوشی کرده بودیم، به چگالی حالتهای ثابتی مىرسيديم كه با خط چين در شكل ٢-١١ نشان داده شده است. در اين مورد تعداد كل حالتها، تا بسامدی برابر با $^{'}$ ($\omega = \pi (K/M)$ ، به مقدار N نمی رسد. خواننده لازم است بیاز ماید که برای امواج متحرک، همانمقدار (g(w) به دست می آید که از معادلهٔ (۲-۳۳) حاصل شد.

انرژی ارتعاشات شبکه با انتگرالگیری از انرژی یک تک نوسانگر، معادلهٔ (۲-۲۶)، روی توزیع بسامدهای ارتعاش، به دست می آید. بنابراین

$$E = \int_{0}^{\infty} \left(\frac{1}{7} \hbar \omega + \left(\frac{\hbar \omega}{e^{\hbar \omega / k_{B} T}} \right) g(\omega) d\omega \right)$$
 (TY-Y)

بیش از این به مسئلهٔ یک بعدی نخواهیم پرداخت. زیرا نمیتوان آن را، با تجربه مقایسه کرد. در عوض تلاش خواهيم كرد محاسبة $g(\omega)$ را به سه بعد تعميم دهيم.

قدم اول برای این کار، محاسبهٔ تعداد مدهای شبکه در گسترهٔ خاصی از بردار موج k است. در این کتاب در خواهیم یافت که نیاز به شمارش حالتهای k ، یک مسئلهٔ مشترک در انواع بسیاری از حرکتهای موجی در بلورهاست. بنابراین در اینجا آن را به تفصیل بحث خواهیم کرد و از این



شکل ۱۱-۲: چگالی حالتهای زنجیری از اتمهای یکسان. منحنی پر چگالی واقعی حالتها را به دست می دهد؛ خط چین مبین چگالی حالتهای حاصل از نادیده گرفتن پاشندگی صوتی است.

پس وقتی با انواع دیگری از امواج مواجه می شویم، به نتایج این بخش مراجعه خواهیم کرد. هر چند، انتخاب شرایط مرزی، همانند حالت یک بعدی، مشخص می کنند که آیا با امواج متحرک سروکار داریم یا امواج ساکن، ولی تعداد حالتها در گستره ای خاص از بزرگی k همواره مستقل از انتخاب شرایط مرزی برای بلورهای ماکروسکوپی است.

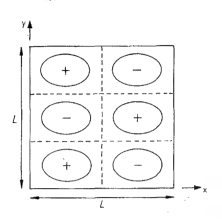
مطلب را با بررسی بلوری دو بعدی به ضلع L، مطابق شکل ۲-۲ (الف) آغاز میکنیم. اگر فرض کنیم که شرط مرزی در لبه های بلور آن باشد که در آنجا دامنهٔ ارتعاشی صفر شود، در آن صورت امواج ارتعاش شبکه، امواج ساکنی به شکل زیر خواهند بود:

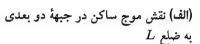
$$u = u_{\circ} \sin(k_x x) \sin(k_y y)$$
 (TD-T)

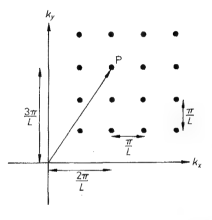
این معادله شرط مرزی صفر شدن موج در لبههای x=xو y=yا همواره ارضاء می کند و شرط مرزی صفر شدن موج در لبههای x=L و y=xا نیز به شرطی ارضاء می کند که داشته باشیم

$$k_x = \pi p/L$$
 g $k_y = \pi q/L$ (TS-T)

که در آن q و p اعداد درست مثبت اند (تغییر علامت اعداد p و p جواب متفاوتی به دست نمی دهد). مقادیر مجاز مؤلفه های بردار موج می توانند به صورت شبکه در فضایی، با محورهای $\mathbf{k} - \mathbf{k}$ نمایش داده شوند [شکل ۲-۲ ((ب)] ؛ فضایی از این نوع به عنوان فضای \mathbf{k} موسوم است و این مفهوم در فیزیک حالت جامد کاربرد زیادی دارد. دیده می شود که مقادیر مجاز \mathbf{k}







(ب) نمودار مدهای مجاز در فضای k ؛ مدی که در (الف) نشان داده شده است با نقطهٔ ۲ نمایش داده می شود.

شکل ۲-۱۲

بر شبکهای مربعی به ضلع π/L در ربع مثبت فضای k-1قرار دارند و از این رو در سرتاسر این ناحیه با چگالی $(L/\pi)^{\gamma}$ به ازای واحد سطح به طور یکنواخت توزیع شدهاند.

این نتیجه را به سادگی می توان به سه بعد گسترش داد. تعمیم معادلهٔ (۳۶–۳۲) در مورد بلوری مکعبی به ضلع L، نشان می دهد که حالت مجاز موج ساکن با یک شبکهٔ مکعبی ساده به ضلع مکعبی به ضلع π/L در یک هشتم از فضای سه بعدی π/L که در آن k_x ، k_y و k_y همگی مثبت اند، نمایش داده می شود. بنابراین، تعداد حالتهای موج ساکن در عنصر حجم π/L ، در این یک هشتم از فضای π/L عبارت است از

$$\rho_{S}(\mathbf{k})d^{\mathsf{T}}\mathbf{k} = \left(\frac{L}{\pi}\right)d^{\mathsf{T}}\mathbf{k} = \frac{\mathbf{V}}{\pi^{\mathsf{T}}}d^{\mathsf{T}}\mathbf{k} \tag{TV-Y}$$

که در آن $V=L^{\mathsf{m}}$ حجم بلور $V/\pi^{\mathsf{m}}=V/\pi^{\mathsf{m}}$ چگالی حالتهای امواج ساکن در یک بلور ســه

بعدی است.

وقتی بخواهیم خاصیتی از امواج را مجموع یابی کنیم که فقط به بزرگی \mathbf{k} بستگی داشته باشد و نه به جهت \mathbf{k} (البته این ویژگی در بسامدهای مدهای ارتعاش شبکهای به طور کامل

برقرار نیست ولی اغلب یک تقریب به کار برده می شوند)، مناسب است پوسته ای کروی بین kو برقرار نیست و نیم اغلب یک تقریب به کار برده می شوند)، مناسب است پوسته ای کنیم. بنابراین k+dk

$$d^{\mathsf{r}}\mathbf{k} = \frac{1}{\Lambda} \times \mathsf{r}\pi k^{\mathsf{r}} dk$$

 ${f k}$ که در آن عامل ${1\over \Lambda}$ به این دلیل ظاهر می شود، که مقادیر ${f k}$ ی موج ساکن به ${1\over \Lambda}$ فضای که در آن ${\bf k}_{\chi}$ همگی مثبت اند، معادلهٔ (۳۷–۲) چنین می شود محدود می شود، که در آن ${\bf k}_{\chi}$ همگی مثبت اند، معادلهٔ (۳۷–۲)

$$\rho_{S}(\mathbf{k})d^{\mathsf{T}}\mathbf{k} = \frac{Vk^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T}\pi^{\mathsf{T}}}dk = g(k)dk$$

که در آن

را فراهم مىسازد.

$$g(k) = \frac{Vk^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y} - \mathsf{Y}} \tag{YA-Y}$$

 $g(\kappa) = \frac{g(\kappa)}{7\pi^{7}}$ تعریف تابع چگالی جدید حالتها است و به عنوان تعداد حالتها به ازای واحد **بزرگی** k تعریف

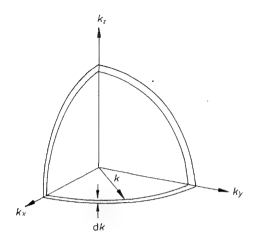
می شود (در حالت یک بعدی g(k) و g(k) یکسانند، زیرا عنصر حجم در فضای k-1ی یک بعدی همان k-1است). معادلهٔ k-1 را برای امواج متحرک نیز می توان به دست آورد. امواج متحرک در یک جعبهٔ

مکعبی به ضلع L، با استفاده از شرایط مرزی دورهای زیر به دست می آیند $u\left(x+L,\,y,z\right)=u\left(x\,,y+L,z\right)=u\left(x\,,y\,,z+L\right)=u\left(x\,,y\,,z\right)$

متحرک به صورت زیر به دست می آید: $k_x = 7\pi p/L$ متحرک به $k_y = 7\pi q/L$ متحرک به $k_z = 7\pi r/L$ (۴۰-۲)

که در آن q ، p و rاعداد درست مثبت یا منفی اند. مقادیر مجاز k روی یک شبکهٔ مکعبی ساده به ضلع $2\pi/L$ در فضای $2\pi/L$ قرار دارند. بنابراین چگالی نقاط فقط $2\pi/L$ چگالی نقاط مربوط به

۱- توجه کنید که شرایط مرزی دورهای، در فضای سه بعدی، صرفاً یک تخیل مناسب است، زیرا یک جسم سه بعدی را نمی توان به نحوی تغییر شکل داد که به طور همزمان در تمام جهتها باز به خود متصل شود. با وجود این، این تخیل مفید است، چراکه امکان تلقی کردن امواج متحرک به صورت مدهای بهنجار



۔ فیزیک حالت جامد

 ${\bf k}$ - ${\bf k}$ - ${\bf k}$ پوستهٔ کروی در فضای - ${\bf k}$ که نمو ${\bf k}$ در بزرگی ${\bf k}$ را تعریف می کند.
تنها قسمت واقع در ${\bf k}$ از فیضای - ${\bf k}$ ی پوسته، که در آن ${\bf k}_x$ ${\bf k}_y$ و ${\bf k}_y$ مثبت اند، در این شکل نشان داده شده است. این در خور امواج ساکن است ولی در مورد امواج متحرک به پوستهٔ کامل کروی نیاز است.

شرایط مرزی موج ساکن است به نحوی که تعداد موجهای متحرک مجاز ${f k}$ در حجم ${f k}$ از فضای ${f k}$ عبارت است از

$$\rho_R(\mathbf{k}) d^{\mathsf{T}} \mathbf{k} = \frac{\mathbf{V}}{\Delta \pi^{\mathsf{T}}} d^{\mathsf{T}} \mathbf{k} \tag{figure}$$

حال به مسئلهٔ ارتعاش شبکه باز میگردیم. اگر ω تابعی فقط از بزرگی k و $d\omega$ گسترهٔ ω متناظر با گسترهٔ dkدر فضای k باشد، در آن صورت با توجه به معادلهٔ (۲–۳۸) به نتیجهٔ

$$g(\omega) = g(k) \frac{dk}{d\omega} = \frac{Vk^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y}\pi^{\mathsf{Y}}} \frac{dk}{d\omega}$$
 (FY-Y)

می رسیم، که مشابه معادلهٔ (۲-۳۲) است. چگالی حالتها $g(\omega)$ را باید با استفاده از معادلهٔ (۲-۲۲)، برای هر شاخه از رابطهٔ پاشندگی محاسبه کرد و از آنجا چگالی کل حالتها را با مجموع یابی روی تمام شاخه ها به دست آورد. در این صورت، انرژی ارتعاشات شبکه را می توان به کمک معادلهٔ (۲-۳۴) تعیین کرد. این کاری است که بهتر است با کامپیوتر انجام شود.

به محاسبهٔ انرژی در حدهای دماهای بالا و پایین و ارائهٔ روش تقریبی برای درونیابی این حدها که برای شمار زیادی از مقاصد کفایت میکند، بسنده خواهیم کرد.

۲-۶-۳ حدهای دماهای بالا و پایین

N همان گونه که در بخش Y-9-1 قبلاً بحث کردهایم، هر یک از YN مد شبکهٔ بلور حاوی

اتم، در دماهای بالا، سهمی برابر با k_{B} در انرژی دارد، که منجر به ظرفیت گرمایی برابر

میشود. این نتیجه تنها وقتی درست است که T به مراتب بزرگتر از دمای مشخصهٔ

که بعد از معادلهٔ (۲-۲۹) تعریف شد] برای تمام مدهای شبکه باشد. $\Theta=\hbar\omega/k_B$ در دماهای پایین فقط مدهای با بسامد پایین شبکه، از حالت پایهٔ خود برانگیخته می شوند. اینها مدهای اکوستیکی با طول موج بلند (امواج صوتی)اندکه برای آنها رابطهٔ پاشندگی به شکل

است، که در آن $u_{
m s}$ سرعت صوت است. چگالی حالتهای متناظر با این رابطهٔ پاشندگی $\omega=
u_{
m s}\,k$ به صورت زیر به دست می آید:

$$g(\omega) = \frac{Vk^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y}_{\pi}\mathsf{Y}} \frac{dk}{d\omega} = \frac{V\omega^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y}_{\pi}\mathsf{Y}_{\nu_{\mathcal{S}}}\mathsf{Y}} \tag{FF-Y}$$

به طوری که در حالت کلی، u_{s} به جهت انتشار بستگی دارد و در نتیجه باید عامل u_{s} را به عنوان متوسطى روى تمامي جهتها تلقى كنيم. در واقع رابطهٔ پاشندگى سه شاخه آكوستيكى

دارد، یکی طولی و دو تا عرضی، به نحوی که

$$g(\omega) = \frac{V\omega^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T}\pi^{\mathsf{T}}} \quad \left(\frac{\mathsf{T}}{\mathsf{V}_{L}^{\mathsf{T}}} + \frac{\mathsf{T}}{\mathsf{V}_{T}^{\mathsf{T}}}\right) \tag{$\mathsf{F}\Delta-\mathsf{T}$}$$

باز هم، باید به منزلهٔ متوسطی روی تمام جهات قلمداد کرد^۱. با درج کردن چگالی حالتها از معادلهٔ (۲-۴۵) در معادلهٔ (۲-۳۴) برای انـرژی ارتـعاشات شبکه عبارت زیر را به دست می آوریم

که در آن u_T و u_{T} سرعتهای صوت مربوط به مدهای طولی و عرضیاند و کمیت داخل پرانتز را

$$E = E_z + \frac{V}{\Upsilon \pi^{\Upsilon}} \left(\frac{1}{\nu_L^{\Upsilon}} + \frac{\Upsilon}{\nu_T^{\Upsilon}} \right) \int_{0}^{\infty} \left(\frac{\hbar \omega}{e^{\hbar \omega k_B T} - 1} \right) \omega^{\Upsilon} d\omega \qquad (48-7)$$

که در اَن E_z انرژی نقطهٔ صفر است. این عبارت برای انرژی Eدر دماهای به قدر کافی پایین معتبر

۱- هر چند در حالت کلی، ارتعاشات دقیقاً عرضی یا طولی نیستند، ولی قطبش وابسته بـ هـ هـ ر مـ د را می توانیم با در نظر گرفتن قطبشی که آن مد در یک امتداد و انتشار با تقارن زیاد به دست می آورد، مشخص

داریم $x = \hbar \omega / k_R T$

است. در این دماها، تابع توزیع بوز – اینشتین تضمین میکند که فقط مدهای آکوستیکی با طول موج بلند سهم محسوسی در انرژی دارند. با تغییر متغیر در انتگرال معادلهٔ (۲-۴۶) به صورت

$$E = E_z + \frac{V}{\forall \pi^{\Upsilon}} \left(\frac{1}{\nu_L^{\Upsilon}} + \frac{\Upsilon}{\nu_T^{\Upsilon}} \right) \frac{\left(k_B T\right)^{\Upsilon}}{\hbar^{\Upsilon}} \int_{-\infty}^{\infty} \frac{x^{\Upsilon} dx}{e^{x} - 1}$$
 (FY-Y)

این انتگرال، در واقع همان عدد ۱۵ $\pi^*/$ است و با مشتقگیری از Eنسبت به دما ظرفیت گرمایی

$$C=rac{{}^{ au}V\pi^{ au}k_B}{\left(rac{1}{2}+rac{{}^{ au}}{2}
ight)}\left(rac{k_B}{k_B}rac{T}{T}
ight)^{ au}$$
 (۴۸–۲)

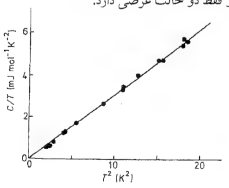
$$C = \frac{\Upsilon V \pi^{\Upsilon} k_{B}}{1 \Delta} \left(\frac{1}{\nu_{L}^{\Upsilon}} + \frac{\Upsilon}{\nu_{T}^{\Upsilon}} \right) \left(\frac{k_{B} T}{\hbar} \right)^{\Upsilon} \tag{FA-Y}$$

در نتیجه، ظرفیت گرمایی شبکهای جامد، در دماهای پایین، به صورت T^{T} تغییر میکند؛ به این نتیجه اغلب عنوان قانون ^۳ T دبی داده میشود. شکل (۲-۱۴) سازگاری عالی این پیشگویی با

تجربه را، برای یک عایق غیر مغناطیسی، نمایش میدهد؛ بعداً خواهیم دیـد کـه در ظرفیت گرمایی در دمای پایین سایر مواد، سهمهای دیگری نیز وجود دارد. ظرفیت گرمایی جامد، کندتر از رفتار نمایی ظرفیت گرمایی تک نوسانگر هماهنگ صفر میشود. زیرا بیناب ارتعاشی تـا

بسامد در صفر گسترش دارد. جالب توجه است که انرژی تابش جسم سیاه، در تمام دماها، به صورت T^{*} تغییر میکند

(مندل [۲])، فصل ۱۰) . این بدان علت است که خلاء دارای سـاختار اتـمی نـیست و رابـطهٔ پاشندگی $\omega = ck$ تا بسامد بینهایت به کاربرده می شود. تفاوت دیگر بین فوتون و فونون در آن است که فو تون حالت قطبش طولی ندارد و فقط دو حالت عرضی دارد.



شکل ۲–۱۴: ظرفیت گرمایی دمای پایین KCl که به صورتی رسم شده است که قانون $T^{(n)}$ را در دمای پایین به نمایش C/T بگــذارد 1 . ایسن امــر کـه مـنحنی برحسب T^{Υ} از مبداء می گذرد حکایت از غیاب جملهٔ T، در انرژی، دارد.

۱- این منحنی با مجوز از مرجع زیر اقتباس شده است

۲-۶-۴ طرح درونیابی دبی

$$\int_{-\infty}^{\omega_{D}} g(\omega) d\omega = TN \tag{F9-T}$$

از این رو، با استفاده از معادلهٔ (۲-۴۵) می توان نوشت

$$\frac{V}{\mathrm{Y}\pi^{\mathrm{Y}}} \left(\frac{1}{\nu_{L}^{\mathrm{Y}}} + \frac{\mathrm{Y}}{\nu_{T}^{\mathrm{Y}}} \right) \int_{0}^{\omega_{D}} \omega^{\mathrm{Y}} d\omega = \mathrm{Y}N$$

يا

$$\frac{V}{9\pi^{\Upsilon}} \left(\frac{1}{\nu_L^{\Upsilon}} + \frac{\Upsilon}{\nu_L^{\Upsilon}} \right) \omega_D^{\Upsilon} = \Upsilon N \tag{$\Delta \circ -\Upsilon$}$$

با جانشین کردن چگالی حالتها از معادلهٔ (۲-۴۵) و استفاده از معادلهٔ (۲-۵۰)، انـرژی ارتعاش شبکه [معادلهٔ (۲-۳۴)] چنین میشود

$$\begin{split} E &= \frac{\mathsf{q} N}{\omega_D^\mathsf{r}} \int_{\bullet}^{\omega_D} \left(\frac{1}{\mathsf{r}} \, \hslash \omega + \frac{\hslash \omega}{e^{\, \hslash \omega \, / k_B \, T} - 1} \right) \omega^\mathsf{r} d\omega \\ &= \frac{\mathsf{q}}{\mathsf{h}} \, N \, \hslash \omega_D + \frac{\mathsf{q} N}{\omega_D^\mathsf{r}} \, \int_{\bullet}^{\omega_D} \frac{\hslash \omega^\mathsf{r} d \, \omega}{e^{\, \hslash \omega / k_B \, T} - 1} \end{split} \tag{51-7}$$

اولین عبارت، برآوردی است که طرح درونیابی دبی برای انرژی نقطهٔ صفر به دست می دهد. ظرفیت گرمایی، با مشتقگیری از معادلهٔ (۲–۵۱) نسبت به دما، به دست می آید. بنابراین

$$C = 4Nk_B \left(\frac{T}{\Theta_D}\right)^{\Upsilon} \int_{\cdot}^{\Theta_D/T} \frac{x^{\Upsilon} e^x dx}{(e^x - 1)^{\Upsilon}}$$
 (\Delta Y-Y)

و فيزيک حالت جامد

که در آن، مانند بخش قبل، متغیر $x=\hbar\omega/k_B$ T را، معرفی و دمای دبی را به صورت زیـر تعریف کردهایم :

 $\Theta_D = \hbar \omega_D / k_B \tag{\Delta T-T}$

xدر دماهای بالا، $\Theta_D << T$ ، همواره کوچک است و انتگرالده، با بسط نمایی به x تبدیل و ظرفیت گرمایی برابر x x می شود که در محاسبات بخش قبل [معادلهٔ (۲–۴۳)] نیز به دست آمد. در دماهای پایین، x y y کران بالایی انتگرال الزاماً نامتناهی است؛ در این صورت،

انتگرال درست برابر عدد (۱۵ / π^*) می شود و قانون T دبی به شکل زیر به دست می آید:

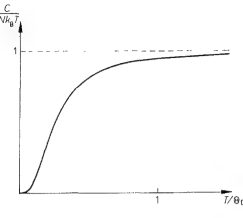
$$C = \frac{\text{YY}Nk_B\pi^{\text{F}}}{\Delta} \left(\frac{T}{\Theta_D}\right)^{\text{F}} \tag{\DeltaF-Y}$$

که اگر از معادلات (۲–۵۳) و (۲–۵۰) استفاده کنیم، این معادله به صورت معادلهٔ (۲–۴۸) در می آید.

شکل ۲-۱۵، ظرفیت گرمایی را بین این دو حـد، بـراسـاس پـیشگویی فـرمول درونـیابی (۲-۵۲) دبی نشان میدهد. از آنجا که این ظرفیت گرمایی، هم در حد دمای بالا و هم در حد دمای پایین دقیق است، فرمول دبی، با وجود آنکه منحنی چگالی حالتهای واقعی فونون ممکن است به طور محسوس با فرض دبی تفاوت داشته باشد، نـمایش کـاملاً مـناسبی از ظـرفیت گرمایی اغلب جامدات ارائه میکند؛ این نتیجه برای مس در شکل ۲-۱۶ نمایش داده شده است. چگالی واقعی حالتها،که به وسیلهٔ منحنیهای $\omega(k)$ حاصل از پراکندگی نو ترون (بخش ۱۲–۴) تعیین میشود، در شکل ۲-۱۶، با فرض دبی مقایسه شده است. اختلاف موجود ناشی از دو اثر اصلی است : (الف) پاشندگی صوت بسامد قطع را کاهش میدهد و درست مانند مثال یک بعدي (شكل ٢-١١) ، باعث افزايش چگالي حالتها درست زيـر بسـامد قـطع مـيشود؛ (ب) وابستگی عدد موج قطع به راستای بلورشناسی، تیزی قطع در چگالی حالتها را از بین میبرد به گونهای که بیشینهٔ واقعی بسامد کمی بیشتر میشود. نتیجهٔ کلی، همان گونه که در شکل ۲-۱۶ (الف) نشان داده شده است، آن است که بیشینهٔ بسامد می تواند بسیار نزدیک به دمای دبی باشد، ولی مرکز گرانی توزیع واقعی بسامد پایینتر است. این به آن معناست کـه افـزایش اصـلی در ظرفیت گرمایی در دمایی پایینتر از آنچه از معادلهٔ (۲-۵۲) انتظار میرود، حاصل میشود. شکل (۲-۲) (الف)، نشان مي دهد كه چگالي واقعي حالتها ساختار به مراتب بيشتري از آنچه كه از به کارگیری طرح درونیابی دبی حاصل میشود، دارد. این امر خیلی هم تعجبآور نیست، زیـر

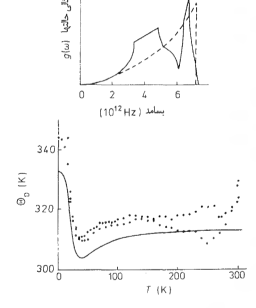
پارامتر Θ_D ، که در نظریهٔ دبی، برای تمیز دادن مادهای از مادهٔ دیگر به کار میرود، گنجاند. با استفاده از معادلهٔ (۲–۵۲) برای محاسبهٔ $heta_D(T)$ در هر دما، انـحراف از نـظریهٔ دبـی بـا

آشکارا غیرممکن است که تمامی اطلاعات راجع به ساختار و نیروهای اتـمی را تـنها در یک



شکل ۲–۱۵ ظرفیت گرمایی شبکهٔ جامد براساس پیشگویی طرح درونیابی دبی $0^{\otimes 7}$

(الف) چگالی حالتهای مربوط به مس که از آزمایشهای پراکندگی نوترون (منحنی پر) به دست آمده است. در مقایسه با چگالی حالتهای دبی (منحنی خط چین)، که از به کارگیری سرعتهای صوت حاصل از



شده است. (\mathbf{p}) وابستگی دمایی \mathbf{p} برای مس که از منحنی چگالی حالتها در قسمت (الف) (منحنی پسر) به دست آمده است در مسقایسهٔ بسا نقاط آزمایشی حاصل از اندازه گیریهای ظرفیت گرمایی \mathbf{p} .

مدول کشسان اندازهگیری شده، محاسبه

شکل ۲–۱۶

استفاده از ظرفیت گرمایی اندازه گیری 7 شده به بهترین نحو بررسی می شود؛ دمای Θ_D غیر ثابت دبی دال بر انحراف از طرح در و نیابی دبی است. در شکل 7 1 9 حاصل از ظرفیت

۱- این نتایج، با اجازه، از مقالهٔ زیر اقتباس شده است. 1. E. C. Svensson, B.N. Broekhouse, and J.M. Rowe, Phys. Rev. 155, 619 (1964).

۲- به جز سهم مربوطٌ به ارتعاشات شبکه، سایر سهمها، در ظرفیت گرمایی را باید کسر کرد.

گرمایی اندازه گیری شده با (T) Θ_D حاصل از منحنی چگالی واقعی حالتهای متناظر با شکل ۲–۱۶ (الف) مقایسه شده است. دیده می شود که رفتار کلی بسیار مشابه است؛ اختلاف سازمان یافتهٔ جزئی به این واقعیت مربوط می شود که آزمایشهای نو ترون (k) در دمای اتاق اندازه گرفته است و نه در دمای مربوط به اندازه گیریهای ظرفیت گرمایی. وابستگی دمایی $(\omega(k))$ ، به دلیل چشم پوشی از اثرهای ناهماهنگ ظاهر می شود (بخش ۲–۷ را ملاحظه کنید).

از معادلهٔ (۲–۵۰) مشاهده می شود که بسامد دبی و در نتیجه دمای دبی با سرعت صوت در جامد متناسب است. بنابراین جامدات با چگالی پایین و مدول کشسانی بـزرگ دمـای دبـی (Θ_D) بالایی دارند. مقادیر Θ_D برای جامدات گوناگون را می توان در جدول ۲–۱ یافت. هرگاه که به تخمینی از بیشینهٔ انرژی فونون در یک جامد نیاز داشـته بـاشیم، از انرژی دبی $\hbar\omega_D$ می استفاده خواهیم کرد.

۲-۷ اثرهای ناهماهنگ

هر بلور واقعی، در مقابل تراکم، به حجم کمتر از حجم ترازمند بیشتر مقاومت میکند تا در مقابل انبساط حجم بیش از حجم ترازمند. این امر پیامدی است از شکل منحنیهای پتانسیل بین اتمی، نظیر شکل ۱-۲۳، و انحراف قانون هوک را نشان می دهد، زیرا تنشهای مثبت و منفی کرنشهای هم اندازهای را ایجاد نمیکنند. تقریب هماهنگ، که در بحثی که در گذشتهٔ مربوط به ارتعاشات شبکه در این فصل به کار برده شد، این خاصیت را تولید نمیکند، زیرا در آن به جای منحنی پتانسیل بین اتمی، از منحنی سهمی که در نقطهٔ مینیمم برازش داده شده است، [معادلهٔ منحنی پتانسیل بین اتمی، علاوه بر انحراف از قانون هوک، خواص دیگری از جامدات نیز وجود دارند که، اگر از تقریب هماهنگ استفاده شود، قابل پیشگویی نیستند. چنین خواصی را تحت نام اثر های ناهماهنگ رده بندی میکنند و جملات مرتبهٔ بالاتر از پتانسیل، که در تقریب هماهنگ معروف اند. یکی از اثرهای ناهماهنگ مهم، انبساط گرمایی است؛ در تقریب هماهنگ متقارن برای پتانسیل بین اتمی، ناهماهنگ مهم، انبساط گرمایی است؛ در تقریب هماهنگ متقارن برای پتانسیل بین اتمی، ناصاههٔ میانگین بین اتمها، با افزایش دامنهٔ ارتعاشات در اثر افزایش دما، تغییر نمیکند.

تقریب هماهنگ برای تفکیک حرکتهای شبکه به مدهای بهنجار مستقل ضروری است. منظور کردن جملات مرتبهٔ بالاتر در بسط سری تایلور معادلهٔ (۲-۴) منجر به جفتیدگی این مدها می شود. این جفتیدگی را می توان به منزلهٔ برخوردهای بین فونونهای مربوط به این مدها تصور کرد. این برخوردها رسانش گرمایی مربوط به شارش فونونها را محدود می کند. در تقریب هماهنگ، فونونها با هم برهم کنش ندارند و رسانش گرمایی در غیاب مرزها، نواقص شبکه و ناخالصی ها (که آنها هم فونونها را پراکنده می کنند) نامتناهی است.

جدول ۲-۱: مقادیر دمای دبی، Θ_D ، برای جامدات گوناگون. این مقادیر از ظرفیت گرمایی در دمای پایین حاصل از به کارگیری معادلهٔ (۲-۵۴) به دست آمدهاند.

KCl	С	Pb	Си	Fe	Cs	Na	Ar	جامد
	(الماس)			•				
770	۲۲۳۰	١٠٥	٣۴٣					D · ·
	***************************************		-,	[ح شدهاند :	زير استخراج	، از مرجع	[اين اطلاعات

۲-۷-۲ انبساط گرمایی

ضریب انبساط حجمی گرمایی به صورت زیر تعریف می شود^۲

$$\beta = \frac{1}{V} \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P} \tag{60-Y}$$

برای توضیح اینکه چرا β در حدهماهنگ صفر می شود و برای اینکه، مقدار آن را در حالت کلی تر بررسی کنیم، β را به صورت مفیدتر زیر باز می نویسیم:

$$\beta = -\frac{1}{V} \left(\frac{\partial V}{\partial P} \right)_T \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V = \frac{1}{B} \left(\frac{\partial p}{\partial T} \right)_V \tag{68-7}$$

$$B = -V \left(\frac{\partial p}{\partial V}\right)_T \tag{6V-Y}$$

مدول حجمی است و آن مدول کشسانی است که تغییر حاصل از اعمال فشار را مشخص می کند. بنابراین برای محاسبهٔ انبساط، لازم است و ابستگی حجم و دما را به فشار معین کنیم. فشار را می توان از ازرژی آزاد هلمهولتز T = U - TS و با استفاده از رابطهٔ زیر محاسبه کرد:

فشار را می توان از انرژی آزاد هلمهولتز F = U - TS و با اس

$$p = -\left(rac{\partial F}{\partial V}
ight)_T$$
 (۵۸–۲) در تقریب هماهنگ داریم

$$F = E$$
مدها + F پتانسیل + F

 $F_{\rm lamb}$ که در آن $_{
m prime}$ انرژی پتانسیل مستقل از دمای مربوط به برهم کنشهای بین اتمی و مدما انرژی آزاد مربوط به ارتعاشات شبکه است. f، سهم یک مد ارتعاش شبکه در مدها را انرژی آزاد مربوط به ارتعاشات شبکه است.

۱--American Institute of Physics Handbook, 3rd edn., McGraω-Hill, New York (1972). - ضريب انبساط خطى β/۲ است.

۷۲ _____ فيزيک حالت جامد

می توان از تابع پارش (مندل [۲] فصل ۶) نوسانگر هماهنگ ساده [معادلهٔ (۲-۲۵)] محاسبه کرد

$$f = -k_B T \ln Z = \frac{1}{7} \hbar \omega + k_B T \ln \left[1 - \exp\left(-\hbar \omega / k_B T\right) \right] \qquad (\mathfrak{S} \circ - \mathbf{T})$$

 $F_{\rm obs}$ مدها $F_{\rm obs}$ به حجم بستگی ندارند و ارتعاشات شبکه در فشار سهیم نیست $F_{\rm obs}$ و از این رو ارتعاشات شبکه در انبساط گرمایی سهمی ندارد [معادلهٔ (۲–۵۶)]. هر چند جملهٔ $F_{\rm primp}$ در $F_{\rm obs}$ به حجم بستگی دارد و در نتیجه در فشار سهیم است، مستقل بودن از دما متضمن آن است که

در تقریب هماهنگ، بسامد یک مد ارتعاش مستقل از حجم است $^{\mathsf{I}}$ ؛ بنابراین fو در نتیجه

به حجم بستگی دارد و در نتیجه در فشار سهیم است، مستقل بودن از دما متضمن آن است که سهمی در انبساط گرمایی ندارد. از این رو انبساط گرمایی، در حد هماهنگ، صفر است. یکی از اثرهای جملات ناهماهنگ آن است که سبب می شود بسامدهای مدهای ارتعاش

شبکه به حجم بستگی داشته باشند، در جایی که انبساط گرمایی مورد توجه است، این اثر مهمی است. بنابراین، از جفتیدگی مدها چشم می پوشیم و می پذیریم که F هنوز به شکل معادلهٔ (۲–۵۹) است که در آن سهم هر یک از مدها با معادلهٔ (۲–9۰) بیان می شود. بنابراین، با استفاده از معادلهٔ (۲–۵۸) فشار عبارت است از

$$p = \frac{dE}{dV}$$
مدها مدها مدها مدها

$$=-\frac{dE}{dV} \int_{-\infty}^{\infty} \pi \frac{\partial \omega}{\partial V} \left(\frac{1}{r} + \frac{1}{exp(\hbar\omega/k_B T) - 1} \right)$$
 (81-Y)

در نتیجه وابستگی بسامدهای مد شبکه به حجم به صراحت از طریق مشتق $\partial \omega / \partial V$ ظاهر می شود.

ساده ترین فرض آن است که بپذیریم تمامی بسامدهای مدهای شبکه، وابستگی حجمی یکسانی دارند و این وابستگی را بتوان با قانون توانی ساده $\mathbf{v}^{-\gamma} \propto \mathbf{w}$ نمایش داد. معمولتر آن است که این وابستگی به صورت زیر نوشته شود:

$$\frac{d(\ln \omega)}{d(\ln V)} = -\gamma \tag{ST-T}$$

نمای بیبعد ۷ به پارامتر **گرون آیزن** موسوم است و می توان آن را به منزلهٔ مقیاسی از شدت

¹⁻ این مطلب را می توان، با محاسبهٔ مجدد ارتعاشات و با استفاده از تقریب هماهنگ در مورد بلور یک بعدی بخش 7-m-1 در وضعیتی، که در آن بلور تحت تأثیر یک کشش به نحوی است که فاصلهٔ شبکه ای متوسط بیش از a شود، به صراحت آزمود. محاسبهٔ ساده تری، که همین اصل فیزیکی را بیان می کند، آن است که نشان دهیم بسامد ارتعاش جرمی، که به یک فنر آویزان است، روی زمین و روی ماه، یکسان است.

اثرهای ناهماهنگ تلقی کرد؛ در زیر نشان می دهیم که چگونه این پارامتر را می توان محاسبه کرد. با استفاده از معادلهٔ (۲-۶۲)، خواهیم داشت $V/\omega = -\gamma \omega / \omega$ و از جاگذاری این مقدار در معادلهٔ (۲-۶۱) چنین به دست می آید:

$$\begin{split} p = -\frac{dE}{dV} + \frac{\gamma}{V} \sum_{\text{old}} \left(\frac{1}{Y} \hbar \omega + \frac{\hbar \omega}{\exp(\hbar \omega / k_B T) - 1} \right) & \text{(ST-Y)} \\ = -\frac{dE}{dV} + \frac{\gamma E}{V} \end{split}$$

که در آن انرژی مدهاEارتعاشات شبکه، با استفاده از معادلهٔ (۲-۶۲) مشخص شده است. با درج این عبارت فشار در معادلهٔ (۲-۵۶) و با توجه به اینکه _{پتانسیل} E به دما بستگی ندارد، ضریب انبساط را به صورت زیر به دست می آوریم

$$\beta = \frac{\gamma}{B V} \left(\frac{\partial E_{\text{balo}}}{\partial T} \right)_{\nu} = \frac{\gamma C_{\nu}}{B V} \tag{SF-Y}$$

که در آن $C_{\mathcal{V}}$ ظرفیت گرمایی شبکه در حجم ثابت است؛ اثر ناهماهنک دیگری که از وابستگی بسامدهای ارتعاش شبکه ناشی می شود، آن است که ظرفیت گرمایی اندازه گیری شده در حجم ثابت با ظرفیت گرمایی اندازه گیری شده در فشار ثابت متفاوت است.

از آنجا که مدولهای کشسانی، از قبیل مدول حجمی، فقط به طور ضعیف، به دما بستگی دارند، معادلهٔ (۲-۶۴) پیشگویی می کند که وابستگی دمایی ضریب انبساط تقریباً همان و ابستگی دمایی ظرفیت گرمایی است. گرون آیزن برای اولین بار، به طور تجربی به این خصلت رسید. به همین دلیل معادلهٔ (۲-۶۲) به قانون گرون آیزن موسوم است و اغلب جامدات به خوبی از آن پیروی می کنند. مقدار $\beta BV/C_V$ ، که طبق معادلهٔ (۲-۶۲) باید ثابت باشد، نوعاً بین ۱ تا ۳ است و وابستگی دمایی خفیفی دارد.

برای تخمین یک مقدار نظری برای γ ، به این نکته توجه میکنیم که در مدل یک بعدی سادهٔ ارتعاشات شبکه، بسامدهای مدها با $X^{1/7}$ متناسب است [برای مثال Y^{-9}) و Y^{-7} راملاحظه کنید]، که در آن X ثابت فنر مربوط به فنرهای متصل کنندهٔ اتمهاست. با قطع کردن بسط سری تیلور پتانسیل بین اتمی [معادلهٔ Y^{-9}] در جملهٔ مرتبه دوم، ثابت فنر به دست می آید که به فاصلهٔ میانگین بین اتمها بستگی ندارد. ولی اگر سری تیلور معادلهٔ Y^{-9} را ادامه دهیم تا اولین جملهٔ ناهماهنگ را نیز شامل شود

$$\mathscr{V}(r) = \mathscr{V}(a) + \frac{(r-a)^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T}} \left(\frac{d^{\mathsf{T}} \mathscr{V}}{dr^{\mathsf{T}}} \right)_{r=a} + \frac{(r-a)^{\mathsf{T}}}{\mathscr{S}} \left(\frac{d^{\mathsf{T}} \mathscr{V}}{dr^{\mathsf{T}}} \right)_{r=a} \tag{SD-T}$$

در آن صورت ثابت فنر برای ارتعاشات حول فاصلهٔ میانگین a به قرار زیر است:

$$K = \left(\frac{d^{\Upsilon} \mathscr{V}}{dr^{\Upsilon}}\right)_{r=a} = \left(\frac{d^{\Upsilon} \mathscr{V}}{dr^{\Upsilon}}\right)_{r=a} + (a'-a)\left(\frac{d^{\Upsilon} \mathscr{V}}{dr^{\Upsilon}}\right)_{r=a}$$
 (55-Y)

از این رو، پارامتر گرون آیزن، که اثر جملهٔ ناهماهنگ روی وابستگی حجمی بسامدهای ارتعاشی شبکه را توصیف میکند از معادلهٔ (۲-۶۲) مطابق زیر به دست می آید:

$$\gamma = -\frac{\mathscr{V}}{\omega} \frac{\delta \omega}{\delta V} = -\frac{a}{\mathsf{T}\omega} \frac{\delta \omega}{\delta a} = -\frac{a}{\mathsf{F}K} \frac{\delta K}{\delta a}$$

$$= -\frac{a}{9} \left(\frac{d^{7} \mathcal{V}}{dr^{7}} \right)_{r=a} / \left(\frac{d^{7} \mathcal{V}}{dr^{7}} \right)_{r=a}$$
 (SY-Y)

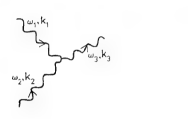
که در آن از $V \propto a^{\gamma}$ ، $V \propto a^{\gamma}$ و معادلهٔ (۲-۶۶) در به دست آوردن $\delta K / \delta a$ استفاده شده است. مسئلهٔ (۲-۷) محاسبه ای از γ برای یک بلور گاز بی اثر است. انحنای پتانسیل بین اتمی اساساً مدولهای کشسانی بلور را معین می کند و از این رو مشاهده می کنیم که یک اثر ناهماهنگ آن است که موجب و ابستگی مدولهای کشسانی به حجم و در نتیجه به فشار می شود.

این امر که اثر ناهماهنگی روی تمام مدها یکسان نیست، از وجود مدهای نرم در برخی از جامدات بلوری روشن می شود؛ یک مد نرم مدی است که برای آن ناهماهنگی باعث می شود که بسامد در دمای متناهی ویژهای صفر شود. وقتی این امر روی می دهد، جابه جایی های اتمی مربوط به این مد مستقل از زمان می شوند و بنابراین یک جابه جایی دائمی اتمها روی می دهد. این پدیده نوعاً برای یک مداپتیکی عرضی با عدد موج صفر (طول موج بینهایت) اتفاق می افتد؛ در این حالت هر یاختهٔ یکه تحت تأثیر تغییرات یکسانی قرار می گیرد (هر چند جابه جایی اتمهای مختلف موجود در هر یاخته متفاوت است). از این رو مد نرم ساز و کاری را برای گذار فاز از یک ساختار بلوری به ساختار دیگر فراهم می آورد؛ چنین گذاری به گذار فاز جابه جا شونده شهرت دارد. تغییرات اندازه گیری شده بسامد یک مد نرم در مجاورت گذار فاز جابه جا شونده را می توان در شکل (۹-۱۲) یافت.

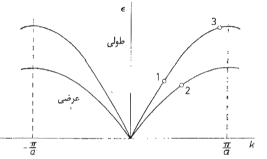
در تمام حالتها، فاز دمای بالا از تقارن بالاتری برخوردار است؛ باکاهش دما از مقدار بحرانی، جابهجایی مربوط به فاز نرم شروع به افزایش میکند. در جامدات یونی، جابهجایی خلاف هم یونهای مثبت و منفی مربوط به مد نرم اپتیکی عرضی با عدد موج صفر سبب میشود فاز با دمای پایین دمای پایین دمای پایین فروالکتریک است (بخش ۹-۲ را ملاحظه کنید).

۲-۷-۲ برخورد فونون - فونون

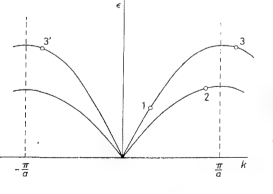
جفتیدگی مد بهنجار حاصل از جملات ناهماهنگ در نیروهای بین اتمی را می توان به منزلهٔ برخوردهای بین فونونهای مربوط به مدها تصور کرد. یک فرایند نوعی برخورد در شکل ۲–۱۷ (الف) نشان داده شده است؛ فونونی با عدد موج k_1 و بسامد m با فونونی به عدد موج m و بسامد m تولید می شدد. در زیر نشان بسامد m تولید می شدد. در زیر نشان



(الف) یک برخورد که در آن فونونهای ۱ و ۲ در هم ادغام میشوند تا فونون ۳ ایجاد شود.



(ب) در یک فسرایند بهنجار، فونون ۳ دارای $\mathbf{k} \mid < \pi/a$ دارای



(ج) در یک فرایند واگرد، عدد موج فسونون ۳ از شسرط $k \mid > \pi/a \mid$ برخوردار است و هم ارز فونون $^{\prime}$ است که برای آن $\pi/a \mid k \mid < \pi/a$

می دهیم که در یک بلور یک بعدی این فرآیند با معادلات زیر توصیف می شود: $\omega_{\Upsilon} = \omega_{1} + \omega_{\Upsilon}$

(FA-Y)

 $k_{\Upsilon} = k_{\gamma} + k_{\Upsilon}$ (59-4)

این معادلات تفسیر فیزیکی سادهای دارند؛ وقتی آنها را در ترضرب کنیم، شبیه قوانین پایستگی انرژی و اندازه حرکت خطی برای برخورد فونونها به نظر میرسند ۱. لازم است معادلهٔ (۲-۶۹)

اصلاح شود، تادر آن این قرار دادکه فو نو نها با اعداد موج درگسترهٔ $\pi/a < k < \pi/a$ نمایش داده می شوند،

منظور شود. چنانچه k_{w} در خارج این گسترهٔ واقع شود، در آن صورت باید مضرب مناسبی از را به آن افزود تا به درون این گستره آورده شود. آنگاه معادلهٔ (۲–۶۹) به صورت $au\pi/a$

 $k_{\Upsilon} \pm n (\Upsilon \pi / a) = k_{\Upsilon} + k_{\Upsilon}$

در می آید، که در آن k_{1} ، k_{2} و k_{3} همگی در گسترهٔ بالا هستند. تعمیم سه بعدی جملهٔ در بخش ۱۱-۴ آورده شده است. [معادلهٔ (۱۱-۸) را نیز ملاحظه کنید]. در $n (7\pi/a)$ می یابیم که معادلهٔ (۲-۷۰) در مورد برخوردهای انواع دیگر ذرات موجود در یک بلور، مثل

الكترونها، نيز برقرار است. متداول است که فرآیندهایی، که برای آنها n=0 است و فرآیندهای بهنجار نامیده می شوند و فرآیندهایی که برای آنها $n \neq n$ است و فرآیندهای واگرد γ نامیده می شوند را از هم تمیز دهیم. این دو نوع فرایند در شکلهای ۲-۱۷ (ب) و (ج) نشان داده شدهاند. برای

برقراری همزمان معادلات (۲-۶۸) و (۲-۷۰)، لاجرم فونونهای عرضی یک بعدی را مطرح کردهایم؛ برای یک تک منحنی $\omega(k)$ که در همه جما تقعر بمه سوی پایین دارد، دو فونون نمی توانند به گونهای ترکیب شوند که اندازه حرکت خطی کافی را به فونونی، که انرژی ترکیب يافتهٔ آنها را داشته باشد، بدهند. افزودن جملهٔ اضافی در معادلهٔ (۲–۶۹) و تبديل آن به معادلهٔ (۲-۰۷) بازهم حکایت از آن دارد که اندازه حرکت خطی بلور $\hbar k$ ، اندازه حرکت خطی واقعی یک فونون نیست. خوانندگانی که معادلات (۲-۶۹) و (۲-۶۹) را، براساس اعتماد، می پذیرند، مى توانند اثباتي راكه در ادامه خواهد آمد حذف كنند.

ساز و کار جفتیدگی مدهای شبکه را، در صورتی می توان درک کرد که، از بخش (۲-۷-۱) به یاد آوریم که اثرهای ناهماهنگ سبب میشوند ثابتهای کشسانی یک بلور به چگالی، یا ،کلی تر بگوییم، به حالت کرنش بلور بستگی داشته باشند؛ بنابراین سرعت صوت نیز تحت تأثیر حالت کرنش قرار میگیرد. از این رو، اگر یک موج صوتی از بلوری بگذرد که موج صوتی دیگری از قبل

۱- در بلور سه بعدی، اعداد موج ظاهر شده در معادلهٔ (۲-۶۹) را باید با بردار موج مربوط به فونونهاجايگزين كرد.

۲- واگرد ترجمهٔ کلمهٔ آلمانی Umklapp و به معنای برگردانیدن است. (توضیح مترجمان).

ديناميک بلور ______ديناميک بلور _____

در آن حضور داشته باشد، جبههٔ موج آن به وسیلهٔ این اثر مدولهٔ فازی خواهد شد. برای مشاهدهٔ این امر، موجی با بسامد 0 و عدد موج 1 در نظر میگیریم که این موج در بسامد 0 و عدد موج 2 مرج 2 مدولهٔ فازی شده است:

$$A = exp \left\{ i \left[k_{\chi} x + C \cos \left(k_{\chi} x - \omega_{\chi} t \right) - \omega_{\chi} t \right] \right\}$$
 (Y1-Y)

که در آن C میزان مدوله شدگی را مشخص میکند. سرعت فاز این موج با نوشتن این معادله برای یک جبههٔ موج، یا یک سطح با فاز ثابت، به صورت،

$$k_{\lambda}x + C\cos(k_{\lambda}x - \omega_{\lambda}t) - \omega_{\lambda}t =$$
 ثابت

و با مشتقگیری از آن نسبت به زمان، تعیین می شود:

$$k_1 \frac{dx}{dt} - k_1 \frac{dx}{dt} C \sin(k_1 x - \omega_1 t) + \omega_1 C \sin(k_1 x - \omega_1 t) - \omega_1 = 0$$

در نتیجه سرعت فاز عبارت است از

$$\frac{dx}{dt} = \frac{\omega_{\gamma} - \omega_{\gamma} \sin(k_{\gamma} x - \omega_{\gamma} t)}{k_{\gamma} - k_{\gamma} C \sin(k_{\gamma} x - \omega_{\gamma} t)}$$
 (VY-Y)

از این رو، در غیاب مدوله شدن فازی، سرعت فاز 1/k است؛ جمله های اضافی در صورت و مخرج کسرمعادلهٔ (۲–۷۲) مبین مدوله شدن سرعت فاز در بسامد 1/m و عدد موج 1/m است، که مناسب بلوری است که حاوی یک موج صوتی با همین بسامد و همین عدد موج است. 1/m شدت مدوله شدن به دامنهٔ موج با بسامد 1/m و عدد موج 1/m, به میزان ناهماهنگی بستگی دارد.

برای بررسی مفاهیم و پیامدهای مدوله شدن فازی، فرض میکنیم که C آنقدر کوچک باشد که بتوان معادلهٔ (V-1) را به صورت یک سری از توانهای C بسط داد؛ یعنی

$$A = exp \left[i \left(k_{1}x - \omega_{1}t\right)\right] \left[1 + iC \cos\left(k_{1}x_{1}t\right) + ... \right]$$

$$= exp \left[i \left(k_{1}x - \omega_{1}t\right)\right] + \frac{1}{2}i C exp \left\{i \left[k_{1} + k_{2}\right)x - \left(\omega_{1} + \omega_{2}\right)t\right]\right\} \quad (YY-Y)$$

$$+ \frac{1}{2}i C exp \left\{i \left[k_{1} - k_{2}\right)x - \left(\omega_{1} - \omega_{2}\right)t\right]\right\} + C^{2}$$

$$\Rightarrow exp \left[i \left(k_{1}x - \omega_{1}t\right)\right] + \frac{1}{2}i C exp \left\{i \left[k_{1} - k_{2}\right)x - \left(\omega_{1} - \omega_{2}\right)t\right]\right\} + C^{2}$$

اولین جمله، موج صوتی اصلی با بسامد $^{\omega}$ و عدد موج $^{\kappa}$ است؛ دومین جمله، موج جدیدی است که بسامد $^{\omega}$ ی آن با معادلهٔ (۲-۶۹) و عدد موج $^{\kappa}$ ی آن با معادلهٔ (۲-۶۹) بیان می شوند. اگر $^{\kappa}$ سفه ای واقع بر منحنی پاشندگی فونون باشد، این موج جدید می تواند انتشار یابد و لذا عبارت دوم در معادلهٔ (۲-۷۳) بیانگر فرآیند نشان داده شده در شکل ۲-۱۷ (الف) خواهد بود. سومین جمله در معادلهٔ (۷۳-۲) مربوط به فرآیندی است که در آن فونونی با عدد

موج K_1 فونونی با عدد موج K_2 گسیل می دارد و خود به یک فونون ؛ با عدد K_3 تبدیل می شود. بنابراین این دو فرایند معکوس یکدیگرند؛ یا دو فونون در هم ادغام می شوند تا یک فونون بسازنند، یا یک فونون به دو فرنون تفکیک می شود؛ آنها هر دو فرایندهای سه فونونی هستند که در آنها هستند. جملات از مرتبهٔ T_2 و بالاتر در معادلهٔ T_3 مربوط به فرایندهایی هستند که در آنها چهار فونون یا بیشتر درگیر هستند؛ این فرایندهای مرتبهٔ بالاتر را بیش از این بحث نخواهیم کرد. می می بینیم صحیحتر است که معادلهٔ T_3 را به عنوان شرط هندسی تداخل روی اعداد موج تلقی کنیم تا به منزلهٔ اصل پایستگی اندازه حرکت خطی.

۸-۲ رسانش گرمایی به وسیله فونونها

وقتی شیب دما در یک جامد وجود داشته باشد، گرما از ناحیهٔ داغتر به ناحیهٔ خنکتر شارش میکند. در جامدی، که از نظر الکتریکی عایق است، مهمترین سهم در رسانش گرمایی از شارش فونونها ناشی میشود. رسانش گرمایی مثالی از یک خاصیت ترابردی است. خاصیت ترابردی عبارتی است که برای توصیف هر فرایندی، که در آن شارش هر کمیتی روی دهد، به کار برده میشود. ضریبی مانند رسانندگی گرمایی، که شارش را توصیف میکند، به ضریب ترابرد موسوم است. از نظریهٔ جنبشی مقدماتی، ضرایب ترابرد گازها، برای محاسبهٔ رسانندگی گرمایی گاز فونونی موجود در یک جامد استفاده خواهیم کرد.

۲-۸-۲ نظریهٔ جنبشی

در نظریهٔ جنبشی مقدماتی گازها، با فرض ثابت بودن سرعت میانگین مولکولها \overline{v} نشان داده می شود که شار حالت ایستای خاصیتی چون P در جهت z به صورت زیر بیان می شود:

شار =
$$\frac{1}{\pi} l \overline{\nu} \frac{dp}{dz}$$
 (۷۴–۲)

که در آن I مسافت آزاد میانگین است، و ضریب $\frac{1}{\pi}$ از متوسطگیری روی زاویه ناشی می شود (به عنوان مثال مرجع ۱ را ملاحظه کنید). در ساده ترین حالت که در آن P چگالی تعداد ذرات باشد، ضریب ترابرد حاصل از معادلهٔ (۲-۷۴) همان ضریب پخش $\overline{W} = \frac{1}{\pi}$ است. اگر P چگالی انرژی E باشد، آنگاه شار W، شارش گرما از واحد سطح است. در نتیجه

$$W = \frac{1}{7} l \overline{\nu} \frac{dE}{dz} = \frac{1}{7} \overline{\nu} l \frac{dE}{dT} \frac{dT}{dz}$$

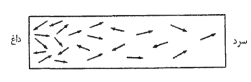
حال dE/dT گرمای ویژهٔ C به ا**زای واحد حجم** است، در نتیجه رسانن*دگی گ*رمایی به صورت زیر داده می شود.

$$K = \frac{1}{r} \bar{v} \ lC$$
 (Ya-r)

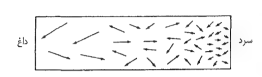
در هیچ یک از مراحل استخراج معادله (۲-۷۵) از پایستگی ذرات استفاده نشده است، لذا این معادله را می توان در مورد گاز فونونی درست مانند یک گاز حقیقی، به کاربرد؛ این موضوع در واقع در مورد گاز فونونی کارایی خوبی دارد، زیرا \overline{v} ، برای فونونهای با عدد موج نه چندان بررگ، تقریباً ثابت است (سرعت صوت). برای یک گاز حقیقی از اتمها، به کاربردن معادلهٔ (۲-۷۵)، به چند دلیل، چندان آسان و سرراست نیست. نخست اینکه، \overline{v} به دما بستگی دارد و این باید در به دست آوردن معادلهٔ (۲-۷۴) به حساب آورده شود؛ دوم اینکه، پایستگی اتمها این قید را اعمال میکند که هیچ شار خالصی از ذرات وجود نداشته باشد،؛ آخر اینکه، تعادل هیدرواستاتیکی مستلزم آن است که فشار یکنواخت باشد. بنابراین نظریهٔ رضایت بخشی برای رسانش گرما در گاز حقیقی کاملاً مشکل است و نتیجه می شود که ضریب عددی صحیح در معادلهٔ (۲-۷۵)، در این مورد، با په تفاوت دارد. در مورد فونونها؛ نظریهٔ ساده به مراتب بهتر است.

تفاوتهای اساسی بین فرایندهای رسانش گرما در یک گاز فونون با رسانش در یک گاز حقیقی در شکل (۲-۱۸) نشان داده شدهاند. برای فونونها [شکل ۲-۱۸ (الف)]، سرعت تقریباً ثبابت است. ولی هم چگالی تعداد و هم چگالی انرژی، در انتهای داغ، مقادیر بزرگتری دارند؛ شارش گرما عمدتاً ناشی از شارش فونونهاست که در آن فونونها در انتهای داغ ایجاد و در انتهای سرد نابود می شوند. در مقابل در گاز حقیقی [شکل ۲-۱۸ (ب)] هیچ شارشی از ذرات موجود نیست. سرعت متوسط و انرژی جنبشی به ازای هر ذره، در انتهای داغ بزرگتر است، ولی چگالی تعداد در انتهای خین خین بیشتر است و چگالی انرژی در واقع یکنواخت است (چراکه فشار یکنواخت است). شارش گرما صرفاً به وسیله انتقال انرژی جنبشی از یک ذره به ذرهٔ دیگر، در حین برخوردها، صورت می گیرد؛ این امر، در مورد فونون، اثری تقریباً جزئی است.

حال برای بحث پیرامون و ابستگی دمایی رسانندگی گرمایی گاز فونونی، از معادلهٔ (T-T) استفاده می کنیم. فرض می کنیم که T تقریباً برابر سرعت صوت و در نتیجه مستقل از دماست. و ابستگی دمایی ظرفیت گرمایی T شبکه در بخش T-T بحث شده است. بنابراین، باید و ابستگی دمایی مسافت آزاد میانگین T فونون را تعیین کنیم. مسافت آزاد میانگین، به جز در دماهای بسیار پایین از برخوردهای فونون – فونون به دست می آید. از آنجا که شارش گرما و ابسته به شارشی از فونونها است، مؤثر ترین برخوردهایی، که شارش را محدود می کنند، آنهایی هستند که در آنها سرعت گروه فونون معکوس می شود. آشکار است که فرایندهای با این خاصیت همان فرایندهای و اگر د هستند (شکل T-T)، و بنابراین، این فرآیندها هستند که در محدود کردن رسانندگی گرمایی از اهمیت برخوردارند. ولی، تمایز جدی بین فرایندهای بهنجار و و اگرد تا حدودی تصنعی است، زیرا فونونهای با Tی اندگی کمتر از T



(الف) در یک گاز فونونی شارش خالص فونون وجود دارد و فونونهای بیشتری در انتهای داغ موجوداند.



(ب) در یک گاز حقیقی، هیچ شارش خالصی از اتمها وجود ندارد؛ اتمها در انتهای داغ کمتر ولی سریعتراند.

شکل ۲-۱۸ رسانش گرما در گاز فونونی و گاز حقیقی

انرژي با جمع زدن

سرعت فونون × انرژی فونون $\hbar\omega$ $d\omega/dk$

روی تمام فونونها متناسب است و این کمیت به وسیله هر دو فرایند سه فونونی شکل ۲-۱۷ کاهش می یابد.

ولی این درست است که اگر هیچ فرایند واگردی موجود نباشد، شارش انرژی، حتی در غیاب شیب دما، به طور آماری ایستا خواهد بود؛ در نتیجه، رسانندگی گرمایی نامتناهی خواهد شد! برای تحقیق این مطلب، دقت می کنیم که در غیاب فرایندهای واگرد، برخوردهای فونونها با معادلاتی چون (۲-۶۹) [یا هم ارزهای سه بعدی این معادلات] توصیف می شوند، که پایستگی اندازه حرکت خطی بلور را در هر برخورد توضیح می دهند. از این رو، در هر حالتی که در آن شارشی از فونونها وجود داشته باشد، اندازه حرکت بلوری فونون

$\mathbf{P} = \sum n(\mathbf{k}) \hbar \mathbf{k}$

با وقوع برخوردها، پایسته می ماند. شارش گرمای و ابسته به شارش فونونها هم بدون تغییر می ماند. بنابراین برای متناهی ماندن رسانندگی، وقوع فرایندهای و اگرد، که با $n_{\neq 2}$ در معادلهٔ (Y--Y) (و هم ارز سه بعدی آن) توصیف می شوند، ضروری است.

Y-A-Y رسانش در دماهای بالا

در دماهای به مراتب بزرگتر از دمای دبی، Θ_D ، ظرفیت گرمایی به وسیلهٔ نتیجهٔ کلاسیکی مستقل از دما، معادلهٔ (۲-۴۳) بیان می شود. طبیعی است متوقع باشیم که آهنگ برخورد بین دو

فونون با چگالی فونون متناسب باشد، * ولی اگر برخوردهایی ک در آنها تعداد بیشتری فونون درگیراند، حاثز اهمیت باشند، در آن صورت آهنگ پراکندگی، افزایش سریعتری با چگالی فونونی خواهد یافت. در دماهای بالا، انرژی متوسط فونون ثابت و انرژی کل شبکه با T متناسب است؛ این به آن معناست که تعداد فونونها با T متناسب است. در نتیجه انتظار داریم که آهنگ پراکندگی با T متناسب باشد و مسافت آزاد میانگین به صورت T^{-1} تغییر کند. بنابراین، با استفاده از معادلهٔ T^{-1} (یا در صورتی که برخوردهای شامل تعداد بیشتری از فونونها نیز مهم باشند، به صورت T^{-1} (یا در صورتی کند. برخوردهای شامل تعداد بیشتری از فونونها نیز مهم باشند، به صورت T^{-1} با T این رفتار میل میکنند.

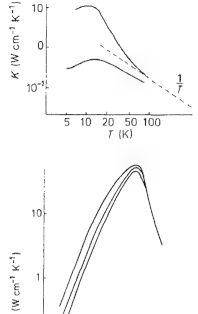
۲-۸-۳ رسانش در دماهای میانی

شکل T-P (الف) همچنین نشان می دهد که، رسانندگی، در دماهای کمتر از حدود Θ_D ، با وجود کاهش ظرفیت گرمایی در این ناحیه، با کاهش دما افزایش تیز تری دارد. اگر به یادآوریم که فرایندهای واگرد، برای اینکه برخوردهای فونون در محدود کردن رسانندگی مؤثر باشند، اساسی اند، مطلب فوق را می توان فهمید. از شکل T-V دیده می شود که فرایندهای واگرد تنها در صور تی روی می دهند که فونونهای با انرژی کافی موجود باشند تا فونونی با $K_T > \pi/a$ ایجاد کنند. این مستلزم داشتن فونونهایی با انرژی قابل مقایسه با انرژی $K\Theta_D$ دبی است. بنابراین، انرژی فونونهای مربوط دقیقاً تعریف نمی شود، ولی می توان انتظار داشت که، وقتی $T < \Theta_D$ بنابراین انتظار داریم مسافت آزاد میانگین به صورت $T < \Phi_D$ بنابراین انتظار داریم مسافت آزاد میانگین به صورت $T < \Phi_D$ بنابراین انتظار داریم مسافت آزاد میانگین به صورت $T < \Phi_D$ بنابراین انتظار داریم مسافت آزاد میانگین به صورت $T < \Phi_D$ به نظیر عامل $T < \Phi_D$ نظیر عامل نهایی، از گرمایی، عمده تر است. از نظر تجربی، این تغییرات، در گسترهٔ مناسبی از دما، به همین منوال گرمایی، عمده تر است. از نظر تجربی، این تغییرات، در گسترهٔ مناسبی از دما، به همین منوال است؛ مقادیر تجربی $T < \Phi_D$ با $T < \Phi_D$ هستند.

۲-۸-۲ رسانش در دماهای پایین

به دلیل کاهش نهایی تعداد فونونهای با انرژی بالا، که برای وقوع فرایندهای واگرد ضروری هستند، مسافت اَزاد میانگین در برخوردهای فونون - فونون، در دماهای پایین بسیار بـزرگ

^{*}- این مطلب، به وسیلهٔ معادلهٔ (۲-۷۳)، که در آن امواج پراکنده شده "سه فونونی" با C و در نتیجه با دامنهٔ موجی که موجب پراکندگی می شود، متناسباند، تأیید می شود؛ از این رو شدت پراکنده شده با شدت موج پراکننده و از آنجا با تعداد فونونهای وابسته به آن متناسب است. فرایندهای مرتبهٔ بالاتر موجود در معادلهٔ (۲-۷۳) به توانهای بالاتر C بستگی دارند و بنابراین شدت پراکنده شدهٔ حاصل به توانهای بالاتری از چگالی فونون بستگی دارد.



(الف) رسانندگی گرمایی بلور کوارتر؛ منحنی پایین اثر نواقص شبکهای را در نمونهای نشان میدهد که تحت تابش نوترون قرار گرفته است. [با کسب اجازه از برمن ای

(ب) رسانندگی گرمایی میلههای یا قوت کبود مصنوعی با قطرهای متفاوت. [با کسب اجازه از برمز، و همکارانشان آ

شکل ۲-۱۹

می شود و سرانجام از ابعاد بلور بیشتر می شود. در این صورت، مسافت آزاد میانگین، در یک تک بلور باکیفیت عالی، به وسیله برخورد با سطح نمونه، محدود می شود و شارش فونونها همانند شارش یک گاز حقیقی در رژیم نادسن می شود. در این صورت مسافت آزاد میانگین مؤثر فونون، که باید در معادلهٔ (۲–۷۵) به کار رود، از مرتبهٔ قطر نمونه است؛ حتی، اگر سطح نمونه به قدر کافی، برای وقوع محسوس بازتاب آینه وار فونونها، صیقلی باشد، این مسافت بزرگتر هم می تواند باشد، زیرا بازتاب آینه وار سهمی در مقاومت گرمایی ندارد. در این حد، هیچ رسانندگی

^{\-}R. Berman, Proc. R. Soc. A 208, 90 (1951).

Y-R. Berman, E.L. Foster and J.M. Ziman, Proc. R. Soc. A 231, 130 (1955).

گرمایی واقعی ای وجود ندارد، زیرا معادلهٔ (T–V) مقداری را پیشگویی می کند که به اندازه نمونه بستگی دارد؛ $\dot{\omega}_{l}$ بسر رسانندگی گرمایی، به جای مجذور، با مکعب قبطر نمونه متناسب می شود. تغییرات رسانندگی مؤثر با قطر در شکل V–V(ب) نشان داده شده است. در این حالت تنها وابستگی دمایی در رسانندگی از ظرفیت گرمایی ناشی می شود، که در این ناحیه از قانون T دبی [معادلهٔ (V–V)] پیروی می کند. وابستگی ضریب ترابرد به شکل و اندازهٔ بلور، که وقتی پیش می آید که مسافت آزاد میانگین با ابعاد نمونه قابل مقایسه شود، به V اثر اندازه موسوم است.

اگر نمونه تک بلور کامل نباشد و ناکاملیهایی، از قبیل در رفتگی، مرزدانهای، ناخالصی داشته باشد، در آن صورت این ناکاملیها؛ نیز فونونها را پراکنده خواهند کرد. طول موج فونون غالب، در دماهای بسیار پایین آنقدر بزرگ می شود که این ناکاملیها؛ عملاً پراکننده نخواهند بود، به گونهای که رسانندگی گرمایی، در این دماها، همواره یک وابستگی T دارد ولی رسانندگی بیشینه بین ناحیهٔ T و ناحیهٔ و نامی و ناحیهٔ و نامیهٔ و نامی و ناحیهٔ و نامی ناحیهٔ و نامی و ن

مسایل ۲

M نشان دهید که رابطهٔ پاشندگی، برای ارتعاشات شبکهای زنجیری از جرمهای یکسان M که در آن هر یک از جرمها، به وسیلهٔ فنرهایی با ثابت فنر K و K، به ترتیب، به اولین و دومین همسایهٔ نزدیک خود وصل شده است، به قرار زیر است :

$M\omega^{\gamma} = \gamma K \left[1 - \cos(ka) \right] + \gamma K_{\gamma} \left[1 - \cos(\gamma ka) \right]$

که در آن a فاصله ترازمند است.

نشان دهید که؛

(الف) در حد طول موجهای بلند، این رابطهٔ پاشندگی به رابطه مربوط به امواج صوتی تبدیل می شود (اطمینان حاصل کنید که سرعت موج صوتی متناظر با سرعتی است که به وسیلهٔ مدول کشسانی بلور پیش بینی می شود)،

- $(oldsymbol{arphi})$ سرعت گروه در π/a $\pm \pi/a$ صفر می شود؛ و
 - رج) ω برحسب k با دورهٔ π/a دورهای است.

توضیح دهید چرا انتظار میرود که حتی اگر نیروهای وارد از همسایگان دورتر را نیز

منظور کنیم، بندهای (الف)، (ب) و (ج) به قوت خود باقی خواهند ماند.

۲-۲ با در نظر گرفتن زنجیری خطی از جرمهای یکسان M، که به وسیلهٔ فنرهایی با ثـابتهای نیروی یک در میان K_1 به هم متصل اند، می توان الگویی برای ارتعاشات کشانندهٔ یک زنجیر پلی اتیلن -CH = CH - CH = CH - CH ساخت.

نشان دهید که بسامدهای مشخصهٔ چنین زنجیری به صورت زیر بیان می شود:

$$\omega^{\gamma} = \frac{K_{1} + K_{\gamma}}{M} \left[1 \pm \left[1 - \frac{\gamma K_{1} K_{\gamma} \sin^{\gamma} (\frac{1}{\gamma} ka)}{(K_{1} + K_{\gamma})^{\gamma}} \right]^{\frac{1}{\gamma}} \right]$$

که در آن a فاصلهٔ تکرار زنجیر است. (توجه کنید که طولهای نسبی پیوندهای یگانه و دوگانه در ایس رابطه وارد نشدهاند؛ چرا؟) بابه دست آوردن مقادیر a به ازای $k \to \pm \pi/a$, $k \to \infty$ آکوستیکی طیف ارتعاشی رسم کنید.

۲-۳ عباراتی برای ظرفیت گرمایی ناشی از ارتعاشات طولی زنجیری از اتمهای یکسان به دست آوریذ، (الف) در تقریب دبی؛

(ب) با استفاده از چگالی دقیق حالتها [معادلهٔ (۲-۳۳)].

با ثابتهای یکسان X و M، کدام عبارت ظرفیت گرمایی بزرگتری را به دست می دهد و چرا؟ نشان دهید که در دماهای پایین هر دو عبارت ظرفیت گرمایی یکسانی، متناسب با T، را نتیجه می دهند.

۴-۲ رابطهٔ بین بسامد u و طول موج u ، برای امواج کشش سطحی روی مایعی با چگالی u و کشش سطحی u عبارت است از

$$\nu^{\mathsf{T}} = \frac{\mathsf{T}\pi\sigma}{\rho\lambda^{\mathsf{T}}}$$

با استفادهٔ از این نتیجه، "نظریهٔ دبی" مربوط به سهم سطح در انرژی داخلی مایع را بسازید. قانونی مشابه قانون T دبی، برای سهم سطح در ظرفیت گرمایی هلیم مایع، در دمای خیلی نزدیک به صفر مطلق، به دست آورید.

یا فرض اینکه σ انرژی آزاد سطحی است (F = U - TS) ، σ چگونه با دما، در مجاورت صفر مطلق، تغییر میکند؟

T با استفاده از معادلهٔ (۲–۲۶) نشان دهید که در تعادل گرمایی در دمای T ، انرژی متوسط مدی با طول موج به قدر کافی بلند برابر K_B است.

در دماهای به مراتب کمتر از دمای دبی، $\Theta_{
m D}$ ، تقریباً چه تعداد مد برانگیخته خواهند شد؟

از پاسخ خود استفاده کنید و نشان دهید که برای $T<<\Theta_D$ ، ظرفیت گرمایی ناشی از ارتعاشات اتمی، برای جامدی شامل Nاتم، از مرتبهٔ $Nk_B \left(T/\Theta\right)^N$ است.

 $\Theta_D = 97K$ انرژی نقطهٔ صفر به ازای یک اتم مربوط به ارتعاشات شبکهٔ آرگون جامد ($\Theta_D = 97K$) را تخمین بزنید و آن را با انرژی بستگی به ازای یک اتم آرگون جامد که بـرابـر $0.9 \cdot eV$ اندازه گه ی شده است، مقایسه کنید.

 γ مقدار ثابت گرون آیزن γ را برای یک بلور از گاز بیاثر تخمین بزنید. از شکل پتانسیل بین اتمی لنارد – جونز استفاده کنید (زیر نویس شکل γ ۲–۲۲ را ببینید).

- ۲-۸ با استفاده از دادههای شکل ۲-۱۹ (ب):
 - . (الف) قطر میلههای یاقوت کیود؛ و
- (ب) مقدار bکه در وابستگی دمایی $\exp(\Theta_D/bT)$ در مسافت آزاد میانگین فونون، در دماهای میانی، ظاهر می شود را تخمین بزنید.

برای یا قوت کبود که $M_D=1$ سرعت صوت $M_D=1$ ، ۱ و در $M_D=1$ ، $M_D=1$ ، ۱ ه برای یا قوت کبود است.

علم را می توان هنر فرا ساده سازی سازمان یافته توصیف کرد. سرکارل کویر (۱۹۸۲)



الكترونهاي آزاد در فلزات

۳-۱ مقدمه

بسیاری از جامدات الکتریسته را هدایت میکنند؛ این معمولاً نشانگر وجود الکترونهایی است که مقید به اتمها نیستند بلکه قادرند در سرتاسر بلور حرکت کنند. جامدات رسانا به دو دستهٔ اصلی تقسیم می شوند؛ فلزات و نیمرساناها. مقاومت ویژهٔ فلزات در دمای اتاق نوعاً در گسترهٔ 9 - را تا 1 است و معمولاً با افزایش مقادیر کمی ناخالصی افزایش می یابد؛ این مقاومت ویژه با کاهش دما معمولاً به طور یکنواختی کاهش می یابد. مقاومت ویژهٔ نیمرساناهای خالص در دمای اتاق بسیار بیش از فلزات است ولی افزودن مقادیر کمی ناخالصی می تواند چندین مرتبهٔ بزرگی از این مقاومت ویژه کاسته و آن را به مقاومت ویژهٔ فلزات نزدیک کند؛ مقاومت ویژهٔ نیمرساناها همیشه با دما به طور یکنواخت تغییر نمی کند اما نیمرساناها در پایین ترین دماها عایق می شوند.

این سئوال را که چرا الکترونهای متحرک در بعضی جامدات ظاهر می شوند و در بعضی دیگر نه تا فصل بعد به کنار می گذاریم؛ این سئوال بسیار مشکلی است، به ویژه اگر برهم کنشهای بین الکترونها نیز منظور شوند. در این فصل خواص فلزات را با به کار بردن فرض وجود الکترونهای رسانشی و شمول تمامی الکترونهای ظرفیتی همهٔ اتمها، محاسبه خواهیم کرد؛ لذا فرض خواهد شد که سدیم، منیزیم و آلومینیوم فلزی به ترتیب یک، دو و سه الکترون لذا فرض خواهد شد که سدیم، منیزیم و آلومینیوم فلزی به ترتیب یک، دو و سه الکترون متحرک به ازای هر اتم داشته باشند. ما نظریهٔ سادهٔ مدل الکترون آزاد را توصیف خواهیم کرد که در توضیح خواص خیلی از فلزات بسیار کار آمد است. نیمرساناها موضوع فصل ۵ هستند.

٣-٢ مدل الكترون أزاد

ساده ترین رهیافت ممکن آن است که فرض شود الکترونها در فلز نظیر گازی از ذرت آزاد رفتار می کنند؛ این مدل الکترون آزاد است. جدا کردن الکترونهای رسانشی از یک اتم، مغزیونی را با بار مثبت به جای می گذارد. مدل الکترون آزاد فرض می کند که چگالی بار وابسته به مغزهای یونی به طور یکنواخت در سرتاسر فلز توزیع شده است، گونهای که الکترونها در یک پتانسیل الکتروستاتیکی ثابت حرکت می کند. توجه کنید که با اعمال این فرض تمام جزئیات ساختار بلوری نادیده گرفته می شود. در فصل بعد اثر به کارگیری یک پتانسیل واقعی تر را برای مغزهای یونی مثبت بررسی می کنیم. مدل الکترون آزاد برهم کنش دافعهٔ بین الکترونهای رسانشی را نیز نادیده می گیرد. بنابراین، این مدل، الکترونها را به صورتی در نظر می گیرد که مستقل از یکدیگر در یک چاه پتانسیل مربعی با عمق متناهی حرکت می کنند: لبه های چاه، متناظر با مرزهای فلز است.

از آن جاکه خواص حجمی یک قطعهٔ ماکروسکوپی فلز، نظیر ظرفیت گرمایی ویژه، مستقل از شکل فلز است، برای سادگی، مکعبی از فلز به یال L با وجوهی عمود بر محورهای z, y, z در نظر میگیریم. باید معادلهٔ مستقل از زمان شرودینگر

$$-\frac{\hslash^{\mathsf{T}}}{\mathsf{Tm}}\,\nabla^{\mathsf{T}}\psi=\varepsilon\,\,\psi\tag{1-T}$$

را برای توابع موج ψ و انرژیهای 3 الکترونهای درون مکعب حل کنیم؛ پتانسیل یکنواخت درون مکعب را صفر در نظر می گیریم. توابع موج، به شرط مرزی بر روی وجوه مکعب بستگی دارند. یک امکان آن است که شرط $= \psi$ بر روی وجوه را به کار بریم، که به امواج ساکن به عنوان جوابهای معادلهٔ شرودینگر در درون فلز منجر می شود. گرچه این شرط مرزی، شرط مرزی دقیقاً مناسبی در یک ناپیوستگی متناهی پتانسیل نیست، ولی توابع موج در گسترهٔ حدود یک فاصلهٔ اتمی از سطح، به صفر می رسند (مسئله -1 را ببینید)، و چون این فاصله بسیار کمتر از L است، خطای ناشی از به کار بردن آن قابل اغماض است. از نظر تجربی خواص حجمی فلزات به شرایط وجوه بستگی ندارند و در نتیجه خواص محاسبه شده نباید به شرط مرزی فرض شده وابسته باشند. این و یژگی به کاربردن شرط مرزی دورهای را جذاب می کند، چون در این صورت توابع موج الکترونی امواج متحرک هستند. این رهیافت در بحث امواج ارتعاشی شبکه در فصل توابع موج الکترونی امواج متحرک هستند. این رهیافت در بحث امواج ارتعاشی شبکه در فصل ۲ (معادلهٔ (---۳)) به کار گرفته شد و در اینجا هم علی الاصول همان پیامدهای آن جا را داراست.

لذا با اعمال شرط مرزی دورهای به شکل

$$\psi(x+L,y+L,z+L) = \psi(x,y,z) \tag{Y-Y}$$

در می ابیم که جوابهای معادلهٔ شرودینگر امواج تختی به قرار زیر هستند

$$\psi(x,y,z) = \frac{1}{V_{1}/Y_{1}} e^{i\mathbf{k}\cdot\mathbf{r}} = \frac{1}{V_{2}/Y_{1}} = e^{i(k_{x}x + k_{y}y + k_{z}z)}$$
 (T-T)

که در آن $V=L^{\pi}$ حجم مکعب است، و ضریب $\frac{1}{V^{1/\gamma}}$ تضمین میکندکه تابع موج بهنجار است. مؤلفههای بردار موج باید در روابط زیر صدق کنند

$$k_x = \frac{7\pi p}{L}$$
, $k_y = \frac{7\pi q}{L}$, $k_z = \frac{7\pi r}{L}$ (4-7)

که در آن q ، p و r همهٔ مقادیر عدد صحیح اعم از مثبت، منفی یا صفر را به خود میگیرند (معادلهٔ (۲۰-۴) را ببینید). تابع موج (۳-۳) متناظر است با انرژی

$$\varepsilon = \frac{\pi^{\mathsf{T}} k^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T} m} = \frac{\pi^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T} m} \left(k_x^{\mathsf{T}} + k_y^{\mathsf{T}} + k_z^{\mathsf{T}} \right) \tag{2-5}$$

و اندازه حركت

$$\mathbf{p} = \hbar \, \mathbf{k} = \hbar \, \left(\, \mathbf{k}_{\mathbf{x}} \,, \, \mathbf{k}_{\mathbf{y}} \,, \mathbf{k}_{\mathbf{z}} \, \right) \tag{8-7}$$

از بخش ۲-۶-۲ می دانیم که تعداد مقادیر مجاز k درون پوسته ای کروی در فضای k به شعاع k و ضخامت dk و به مرکز مبداء (شکل ۲-۱۳ را ببینید)، از معادلهٔ (۲-۳۸) به قرار زیر به دست می آید.

$$g(k)dk = \frac{Vk^{\Upsilon}}{\Upsilon \pi^{\Upsilon}} dk$$

که در آن g(k) چگالی حالتها به ازای واحد بزرگی k است. این نتایج را می توانیم برای محاسبه تعداد حالتهای مجاز الکترونی در واحد گسترهٔ انرژی، $g(\epsilon)$ ، به کار بریم. برای این منظور باید این حقیقت را به حساب آوریم که الکترونها اسپین $\frac{1}{7}$ دارند. بنابراین هر حالت $\frac{1}{3}$ دو حالت الکترونی ممکن را نمایش می دهد، یکی برای هر یک از دو قطبیدگی اسپینی ممکن. این حالتها در غیاب میدان مغناطیسی اعمالی، انرژی یکسانی دارند. بنابراین تعداد حالتهای الکترونی در پوستهٔ کروی بین k و k است، می توان چنین پوستهٔ کروی بین k و k است، می توان چنین نوشت.

$$g(\varepsilon)d\varepsilon = \lg(k)dk$$

يعنى

$$g(\varepsilon) = \operatorname{Y}g(k)\frac{dk}{d\varepsilon}$$

از این رو؛ با به کار بردن معادلات (۳-۵) و (۲-۳۸) داریم

$$g(\varepsilon) = \left(\frac{V}{\gamma_{\pi}^{\gamma}} \right) k \left(k \frac{dk}{d\varepsilon} \right)$$

$$= \left(\frac{V}{\pi^{\gamma}} \right) \left(\frac{\gamma_{m\varepsilon}}{\hbar^{\gamma}} \right)^{1/\gamma} \left(\frac{m}{\hbar^{\gamma}} \right)$$

$$= \frac{V}{\gamma_{\pi}^{\gamma} \hbar^{\gamma}} (\gamma_{m})^{\gamma/\gamma} \varepsilon^{1/\gamma}$$

(Y-Y)

٣-٢-٣ حالت زمينهُ كَازِ الكترونِ آزاد

باید مساوی N باشد تعیین می شود. از این رو

الكترونها به دليل آنكه اسپين نيمه صحيح دارند فرميون هستند و بايد از اصل طرد پاولي پیروی کنند؛ بنابراین هر حالت تنها می تواند حاوی یک الکترون باشد. لذاکم انرژی ترین حالت مربوط به Nالکترون آزاد با پرکردن N حالت با کمترین انرژی حاصل می شود. بنابراین تمامی حالتها تا انرژی Fکه **انرژی فرمی** نام دارد پر هستند، F با به کار بردن این شرط که تعداد حالتهای با $^{arepsilon < arepsilon }$ که تو سط انتگرالگیری از چگالی حالتها (معادلهٔ $^{arepsilon < arepsilon }$) از $^{arepsilon I}$ به دست می آید

$$N = \int_{\cdot}^{\varepsilon_F} g(\varepsilon) d\varepsilon = \frac{V}{\mathsf{Y}\pi^{\mathsf{T}} \hbar^{\mathsf{T}}} \left(\mathsf{T} m \, \varepsilon_F \right)^{\mathsf{T}/\mathsf{T}} \quad \left[= \frac{\mathsf{T}}{\mathsf{Y}} \, \varepsilon_F \, g(\varepsilon_F) \right] \tag{A-T}$$

به گونهای که
$$arepsilon_F = rac{ ilde{\hbar}^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T}m} \left(rac{\mathtt{T}\pi^{\mathsf{T}}N}{V}
ight)^{\mathsf{T}/\mathsf{T}}$$
 (۹-۳)

(9-4)

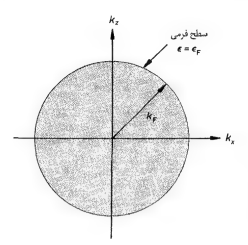
حالتهای اشغال شده آنهایی هستند که درون کرهٔ فرمی در فضای kمطابق شکل -1 واقع شدهاند؛ سطح این کره سطح فرمی، و شعاع آن $oldsymbol{a}$ د مسوج فسرمی k_F^{\prime} است. k_F^{\prime} از معادلهٔ به دست می آید، در نتیجه $arepsilon_F = rac{\hbar^\intercal k_F^\intercal}{\mathsf{Tm}}$ به دست می آید، در نتیجه

$$k_F = (\frac{\forall \pi^{\gamma} N}{V})^{1/\gamma} \tag{10-7}$$

از چگالی حسالتهای مسوج مستحرک در فضای k طسبق مسعادلهٔ (۲۱-۲) با محاسبهٔ شعاع کرهای که حاوی $(rac{N}{ au})$ حالت است k_F را می توان به سادگی محاسبه کرد؛ به این ترتیب

$$\frac{\mathbf{f}}{\mathbf{r}}\pi k_F^{\mathbf{r}}\rho_R(k) = \frac{\mathbf{f}}{\mathbf{r}}\pi k_F^{\mathbf{r}}\frac{V}{\lambda \pi^{\mathbf{r}}} = \frac{N}{\mathbf{r}}$$

که به معادله (۳-۱۰) منجر می شود.



شکل ۱-۳: مقطع کرهٔ فرمی در فضای k. سطح فرمی سطح کره است و مرز بین حالتهای اشغال شده (سایهدار) و اشغال نشده را در دمای صفر مطلق برای گاز الکترون آزاد مشخص میکند.

مقادیر نوعی را می توان با به کار بردن فلز پتاسیم تک ظرفیتی به عنوان مثال تعیین کرد: چگالی اتسمی پستاسیم و در نستیجه چگالی الکسترونهای ظرفیتی، $\frac{N}{V}$ ، برابر است با $^{-7}$ سرابر است با $^{-7}$ سرابر است با گونهای که

$$\varepsilon_F = \Upsilon/\Upsilon \cdot \times 10^{-19} J = \Upsilon/1\Upsilon \ eV$$
 (11-T)

$$k_F = \cdot / \forall f \hat{A}^{-1}$$
 (17-7)

بنابراین ϵ_F از مرتبهٔ انرژیهای یونش اتمی و k_F از مرتبهٔ وارون فاصلهٔ بین اتمها است. آموزنده است که دمای فرمی یا دمای تهبگنی T_F با رابطهٔ $\epsilon_F=k_B$ تعریف شود؛ برای پتاسیم

$$T_F = 7/49 \times 10^4 K \tag{17-7}$$

اهمیت T_F در آن است که تنها در دمایی از این مرتبه است که ذرات یک گاز کلاسیکی انرژی جنبشی به بزرگی $^{\mathcal{E}_F}$ می یابند؛ و تنها در دماهای بالاتر از T_F است که گاز الکترون آزاد نظیر یک گاز کلاسیکی رفتار می کند. فلزات در عمل قبل از رسیدن به دمای T_F تبخیر می شوند. در دماهای معمولی که $T_F > T$ اصل طرد پاولی بر رفتار گاز الکترون آزاد حاکم است و گاز را در این حالت شدیداً بتهگن می گویند. انرژی جنبشی بزرگ الکترونها سهم قابل توجهی در مدول حجمی بیشتر فلزات دارد (مسئله T_F را ببینید). دو پارامتر دیگری که ما به کار خواهیم برد عبارتند از اندازه حرکت فرمی T_F و سرعت فرمی T_F و سرعت فرمی عبارتند و به ترتیب برابرند با اندازه حرکت و سرعت الکترونها در حالتهای روی سطح فرمی. برای پتاسیم ترتیب برابرند با اندازه حرکت و سرعت الکترونها در حالتهای روی سطح فرمی. برای پتاسیم

ممان گونه که خواننده احتمالاً از به کار بردن این همه پـارامـتر بـا $u_F = \circ/\wedge 9 imes 1 imes^{-1}$

برچسب فرمی حدس زده است، سطح فرمی نقش مهمی در رفتار فلزات دارد.

۳-۲-۳ گاز الکترون آزاد در دمای محدود

در دمای T ، احتمال اشغال یک حالت الکترونی با انرژی ε با تابع توزیع فـرمی داده می شود.

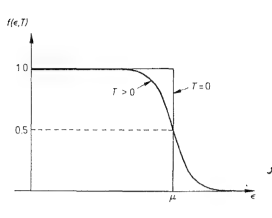
$$f(\varepsilon,T) = \frac{1}{e^{(\varepsilon-\mu)/k_B T} + 1}$$
 (14-47)

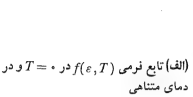
$$n(\varepsilon,T) = g(\varepsilon)f(\varepsilon,T)$$
 (12-T)

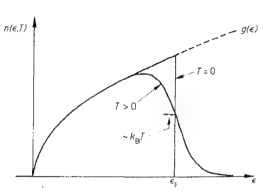
این تابع در شکل ۲-۲ (ب) به ازای T=0 و برای یک دمای متناهی T<<T رسم شده است. تعداد الکترونها در هر گسترهٔ انرژی درست برابر مساحت زیر نمودار $n(\varepsilon,T)$ در آن گستره است. در دماهای متناهی تابع توزیع فرمی (شکل ۳-۲ (الف)) در گسترهٔ دمایی از مرتبه T حول T=0 از مقدار ۱ به صفر کاهش می یابد. بنابراین اثر دماهای متناهی آن است که تعداد اندکی از الکترونها از ناحیهٔ سایه دار با T=0 در شکل ۳-۲ (ب) به ناحیهٔ سایه دار با T=0 منتقل می شوند.

٣-٢-٣ ظرفيت كرمايي كاز الكترون أزاد

می توانیم با استفاده از شکل ۲-۳ (ب) تخمینی از انرژی گرمایی و در نتیجه ظرفیت گرمایی الکترونها به دست آوریم. اگر ناحیهٔ سایه دار را به تقریب مثلثی با ارتفاع $\frac{1}{7}$ و قاعدهٔ $\frac{1}{7}$ و قاعدهٔ $\frac{1}{7}$ و $\frac{1}{7}$ بگیریم، آنگاه از شکل ۲-۳ (ب) نتیجه می شود که تقریباً تعداد $\frac{1}{7}$ و $\frac{1}{7}$ الکترون انرژی خود را حدود $\frac{1}{7}$ هافزایش داده اند. به گونه ای که انرژی گرمایی آنها (اختلاف در







(ب) تعداد الکترونها در واحد گسترهٔ انرژی مطابق مدل الکترون آزاد. ناحیهٔ سایهدار تغییر توزیع از صفر مطلق تا دمای متناهی را نشان میدهد.

شکل ۳–۲

انرژی داخلی از مقدار آن در • T=) به قرار زیر است

$$E(T)-E(\cdot)\sim \frac{1}{7}g(\varepsilon_f)(k_BT)^{7}$$

مشتقگیری نسبت به T ظرفیت گرمایی در حجم ثابت را می دهد،

$$C_{v} \sim g(\varepsilon_{f}) k_{B}^{\Upsilon} T = \frac{\Upsilon}{\Upsilon} \left(\frac{N}{\varepsilon_{f}} \right) k_{B}^{\Upsilon} T = \frac{\Upsilon}{\Upsilon} N k_{B} \left(\frac{T}{T_{f}} \right)$$
 (19-47)

که در آن عبارت داخل کروشه در معادله (۳–۸) را به کار گرفتهایم.

برای به دست آوردن جواب دقیق لازم است او لاً پتانسیل شیمیایی در دمای T با استفاده از تعمیم معادلهٔ $(-\Lambda)$ در T محاسبه شود، یعنی

$$N = \int_{-\infty}^{\infty} n(\varepsilon, t) d\varepsilon \tag{1Y-T}$$

(μ تنها مجهول این معادله است) و **ثانیاً** انرژی به صورت زیر محاسبه شود.

$$E(T) = \int_{-\infty}^{\infty} \varepsilon n(\varepsilon, T) d\varepsilon \qquad (1A-T)$$

این محاسبه، روند ریاضی نسبتاً پیچیدهای است؛ برای $T<<T_f$ ، μ با افزایش T بسیار آرام از مقدار μ ، μ ، μ ، μ ، μ ، μ ، μ با رابطهٔ زیر داده می شود μ ، μ

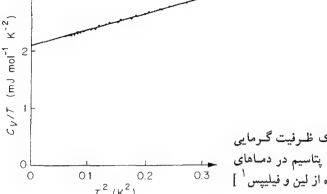
$$C_{v} = \frac{\pi^{\gamma}}{\Upsilon} g(\varepsilon_{F}) k_{B}^{\gamma} T = \frac{\pi^{\gamma}}{\Upsilon} N k_{B} \left(\frac{T}{T_{F}} \right)$$
 (19-7)

این مقدار، به جز ضریب عددی آن، با تخمین ما در رابطهٔ (۳–۱۶) یکسان است.

نظریهٔ الکترون آزاد اولین بار قبل از نظریهٔ کوانتومی ارائه شد، و یکی از مسائلی که با آن روبه رو شد آن بود که ظرفیت گرمایی الکترونها طبق نظریهٔ کلاسیکی همپاری ${}^{\prime\prime}_{N}N_{B}$ می شد، که در تجربه مشاهده نشد؛ از معادلهٔ (۳–۱۹) می بینیم که نظریهٔ کوانتومی، این مسئله را بـا کـاهش ظرفیت گرمایی مورد انتظار با ضریبی از مرتبهٔ T/T_{B} حل کرد. ظرفیت گرمایی شبکهای بیشتر فلزات در دمای اتاق نزدیک به مقدار کلاسیکی همپاری آن است (${}^{\prime\prime}_{N}N_{B}$ برای فلزات یک ظرفیتی مطابق معادلهٔ (۲–۱۴)) و لذا سهم الکترونی را کاملاً تحت الشعاع قرار می دهد. ولی در دماهای پایین در مقایسه با دمای دبی ${}^{\prime\prime}_{D}$ ، سهم شبکه سریعاً با بستگی ${}^{\prime\prime}_{D}$ طبق معادلهٔ پایین به قرار زیر است

$$C_{\nu} = \gamma T + \beta T^{\mathsf{T}} \tag{$\mathsf{T} \circ \mathsf{T}$}$$

ثابتهای γ و β را می توان با رسم $\frac{C_{\nu}}{T}$ به صورت تابعی از T تعیین کرد؛ این کار برای پتاسیم در شکل T—T انجام شده است. می بینیم که دو سهم، در دماهای حدود N قابل مقایسه اند. توجه کنید که ظرفیت گرمایی پتاسیم کلرید نیز به همین روش در شکل T—T رسم شده است و همان گونه که انتظار می رود، سهم الکترونی در این ماده و جود ندارد. مقدار ثابت گرمای ویژه T الکترونی T برای پتاسیم از روی عرض از مبداء در شکل T—T برابر T—T برای به دست می آید؛ مقدار پیش بینی شده، با به کارگیری معادلهٔ T—T و بااستفاده از مقدار T برای پتاسیم طبق معادلهٔ T—T برای T—T برای T—T برای تفاوت T0. برای روحه به راهکار ساده ای که در مدل الکترون آزاد به کار گرفته شده غیرمنتظره نیست.



شكل ٣-٣ تفكيك ظرفيت گرمايي الکترونی و شبکهای پتاسیم در دماهای پایین [باکسب اجازه از لین و فیلیپس ا

منشأ اين اختلاف غالباً چنين تعبير مي شود كه الكترونها داراي **جرم مؤثر ***m هستند كه با جرم **واقعی** آنها تفاوت دارد. با نشاندن m^* به جای m در معادلات (۳–۱) و (۳–۵) و تکرار محاسبات، در میzابیم که z_F ، $arepsilon_F$ با یک ضریب $w_F = m$ از مقادیر متناظر الکـترون آزاد متفاو تند؛ حال آن که $g\left(arepsilon_{F}
ight)$ و در نتیجه c_{V} با ضریب $rac{m^{*}}{m}$ تغییر میکنند؛ $g\left(arepsilon_{F}
ight)$ و در نتیجه $g\left(arepsilon_{F}
ight)$ با ضریب نمی کنند (مقادیر مجاز ${f k}$ تماماً بی تغییر می مانند). بنابراین برای پتاسیم ۱/۲۵ ${f k}$ ؛ مقادیر نظیر برای منیزیم و الومینیم عبارتند از ۱/۳ و ۱/۴۸ ،که نشان میدهد اصلاح ناشی از جرم مؤثر در تمامی فلزات از همین مرتبه است (توجه کنید که برای بعضی فلزات، نظیر روی و کادمیم،

در محاسبهٔ نظری * m باید توزیع صحیح چگالی بار مثبت درون بلور را در نظر گرفت و برهم کنشهای الکترون- الکترون را نیز منظور کرد. توزیع بار مثبت به دو روش متمایز بر m^* اثر میگذارد: پتانسیل دورهای وابسته به مغزهای یونی ساکن مستقر در جایگاههای بلور خود باعث تغییری می شود که در فصل بعد بیشتر مورد بحث قرار گیرد؛ علاوه بر آن حرکت یک الکترون موجب حركت مغزهاي يوني مجاور آن ميشود و اين برهم كنش الكترون- فونون نيز در جرم مؤثر سهم دارد (اثر برتر در فلزات قلیایی، احتمالاً همین اثر است). اگر الکترونهای رسانشی را به صورت شارهای در نظر بگیریم، چگونگی تغییر جرم مؤثر، در اثر برهمکنش الکترون-الکترون آشکار می شود. دافعهٔ وارد بر شاره از سوی الکترون متحرک در درون آن باعث می شود که شاره با تغییر مسیر خود از سر راه الکترون دور شود. این **پس زدگی** شاره از اطراف الکترون متحرک، مشابه رفتار شارهٔ واقعی حول یک جسم جامد متحرک درون آن است، کـه نـظریهٔ

هیدرودینامیکی در مورد آن یک جرم لختی مؤثر بزرگتر از جرم واقعی برای جسم متحرک پیش بینی میکند (جرم مجازی هیدرودینامیکی).

یک مشکل مفهوم جرم مؤثر آن است که جرمهای مؤثر متفاوتی برای توضیح انحراف خواص مختلف الکترونهای رسانشی در یک فلز خاص از مقادیر مربوط به الکترون آزاد آن، لازم است. در بخش ۴-۴ این واقعیت را به طور جامع نشان خواهیم داد. در هر حال جرم مؤثر وابسته به هر خاصیت، روش مفیدی برای کمی کردن انحراف آن خاصیت از مقداری که الکترون آزاد پیشگویی میکند فراهم می آورد و مفهومی است که مکرراً آن را به کار خواهیم بد.

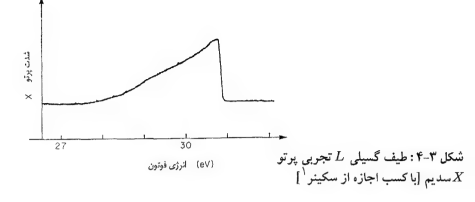
طیف گسیلی پرتو Xنرم +

ظرفیت گرمایی الکترونی فلزات، تنها به خواص الکترونهای با انرژیهای نزدیک به انرژی فرمی بستگی دارد. طیف گسیلی پرتو Xروشی برای مطالعهٔ الکترونهای رسانشی با هر مقدار انرژی فراهم می آورد. این طیف، با تاباندن الکترونهای پرانرژی از یک چشمهٔ خارجی و کندن الکترونها از پوستههای X و L مغزهای یونی حاصل می شود؛ الکترونهای رسانشی به درون حالتهای خالی می افتند و پرتوهای X نرم گسیل می شوند. گسترهٔ انرژی این پرتوهای X باید گسترهٔ انرژی الکترونهای رسانشی را مشخص کند؛ انتظار داریم که این طیف، شکلی تقریباً شبیه به منحنی (x,y) در شکل (x,y) داشته باشد، این دو دقیقاً یکسان نخواهند بود، زیرا این طیف، علاوه بر وابستگی به (x,y) به یک احتمال گذار وابسته به انرژی نیز بستگی دارد. وارسی طیف پرتو (x,y) گسیلی سدیم در شکل (x,y) این نکته را تأیید می کند.

نکتهٔ قابل توجه ویژه در شکل ۳-۴، قطع تیز طیف به دلیل کاهش تیز (τ, τ) در سطح فرمی است. تیزی قطع، با پهنای ناحیهٔ گرد شدن توزیع فرمی در دمای اتاق، یعنی τ اسازگار است، و می توانیم نتیجهٔ بسیار مهمی از آن استنتاج کنیم. این می رساند که انرژی الکترونهای رسانشی در مقیاسی از مرتبهٔ τ τ به خوبی تعریف شدهاند، از همین روست که می توانیم، با استفاده از رابطهٔ عدم قطعیت انرژی – زمان حد پایین طول عمر τ یک حالت الکترون رسانشی در مجاورت سطح فرمی را مشخص کنیم. عدم قطعیت در انرژی این حالت را با $\Delta \varepsilon$ در نتیجه

$$\tau \sim \frac{\hbar}{\Delta \varepsilon} > \frac{h}{k_B T} = 7 \times 10^{-18} s.$$

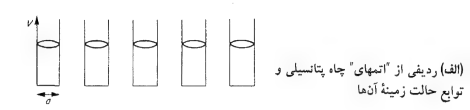
این زمانی طولانی است، زمانی کافی برای یک الکترون در حالتی بر روی سطح فرمی که حدوداً

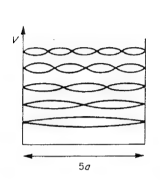


ه ۱۰ برابر فاصلهٔ بین اتمها را بپیماید. یک عامل محدود کنندهٔ طول عمر حالتهای الکترونی، برهم کنش الکترون—الکترون است، ولی شواهد ناشی از شکل T-7 گواه برآنند که آثار ناشی از این برهم کنش آن قدر قوی نیستند که مانع آن شوند که یک مدل ذرهٔ مستقل (نظیر مدل الکترون آزاد) تقریب خوبی باشد. گرچه تعیین دقیق آستانهٔ گسیل پرتو X، در انتهای کم انرژی طیف مشکل است، ولی شکل T-7 انرژی الکترونهای رسانشی را در گسترهای بزرگتر یا مساوی $T/\Delta eV$ تعیین میکند. این مقدار با T برای سدیم در مدل الکترون آزاد، T ۳/۲۳ و مقایسه است.

۳-۲-۵ پیوند فلزی

کاهش انرژی جنبشی مربوط به غیر جایگزیده شدن الکترونهای رسانشی، در انرژی بستگی فلزات سهیم است. برای نمایش این موضوع الکترون آزاد فلز یک بعدی شکل -0 (ب) را در نظر میگیریم که با گردآوری "اتمهای" بسیار ویژه (وغیرواقعی) که در شکل -0 (الف) نشان داده شده اند ساخته شده است. هر اتم حاوی یک الکترون در یک چاه پتانسیل نامتناهی مربعی با پهنای a است؛ انرژی حالت زمینهٔ الکترون در چنین اتمی برابر $\frac{\lambda}{n}$ است (در مقایسه با ته چاه). پنج تابع موج با پایین ترین انرژی در فلز الکترون آزاد یک بعدی به طول a متشکل از پنج تا از این اتمها در شکل a (ب) نشان داده شده است، می توانیم ببینیم که بالا ترین آنها دارای همان طول موج (و در نتیجه همان انرژی) حالت زمینهٔ یک تک "اتم" است. بنابراین انرژی میانگین پنج الکترون با تشکیل بلور، حتی بدون در نظر گرفتن اسپین الکترون، (که در نتیجهٔ آن میانگین پنج الکترون در هر تراز انرژی مجاز می شود) کاهش می یابد. این پدیدهٔ مکانیک





(ب) پنج تابع موج با پایین ترین انرژی برای همان ردیف از اتمها که به صورت بلور در آمده باشد.

شکل ۳–۵

کوانتومی، یعنی کاهش انرژی جنبشی توسط غیر جایگزیده شدن الکترونها، سهم مهمی در پیوند فلزی دارد، هر چند در یک فلز واقعی، تغییر در انرژی پتانسیل الکتروستاتیکی الکترونها و یونها نیز از اهمیتی در همین مقیاس برخوردار است.

۳-۳ خواص ترابردی الکترونهای رسانشی

احتمال اشغال حالتهای الکترونی در حضور میدان الکتریکی و یاگرادیان دما، دیگر از تابع توزیع فرمی، معادلهٔ (۳–۱۴)، به دست نمی آید؛ بلکه توزیع به گونهای است که به ترتیب به ترابر د بار الکتریکی و ترابرد گرما منجر می شود. ضرایب ترابردی که این شارشها را توصیف می کنند رسانندگی الکتریکی و گرمایی اند، که ما در ادامه به محاسبهٔ آنها خواهیم پرداخت.

٣-٣-١ معادلة حركت الكترونها

در غياب برخوردها، الكترونها از معادلهٔ شتابي زير پيروي ميكنند.

$$m_e \frac{d\mathbf{v}}{dt} = -e\mathbf{E} - e\mathbf{v} \times \mathbf{B}$$
 (Y)-Y)

که در آن v سرعت الکترون، E میدان الکتریکی و E میدان مغناطیسی است. این همان قانون نیوتن برای ذرات به جرم m_e و بار e است. ما از یک جرم مؤثر m_e استفاده میکنیم، با این

اعتقاد که با چنین کاری بعضی از عواملی راکه در مدل الکترون آزاد به حساب نمی آیند منظور

خواهیم کرد؛ در بخش ۴-۴ نشان می دهیم که این کار برای مثال برهم کنش الکترونها با پتانسیل دورهای ناشی از مغزهای یونی ساکن را به حساب می آورد. علاوه بر این در بخش ۴-۴ توضیح می دهیم که چرا جرم مؤثر طرفیت گرمایی m_e می دهیم که چرا جرم مطرح شد متفاوت است. m_e

استفاده از معادلهٔ حرکت کلاسیکی یک ذره، برای توصیف رفتار الکترونها در حالتهای موج تخت (معادلهٔ (۳-۳))، که در سرتاسر بلورگستردهاند، نیاز به توجیه دارد. با برهم نهش حالتهای موج تخت جهت تشکیل یک بسته موج، می توان یک موجود ذره مانند به دست اَورد؛ می توان نشان داد که معادلهٔ (۳-۲۱) معادلهٔ حرکت این بسته موج است. سرعت بسته موج، سرعت گروه این امواج است. بنابراین

$$\mathbf{v} = \frac{d\omega}{d\mathbf{k}} = \frac{1}{\hbar} \frac{d\varepsilon}{d\mathbf{k}} = \frac{\hbar\mathbf{k}}{m_e} = \frac{\mathbf{p}}{m_e}$$

که در آن معادلهٔ (m-0) را همراه با تعویض m با m_e به کار بردهایم؛ معادلهٔ (m-77)، رابطهٔ معمولی بین سرعت و اندازه حرکت p را برای ذرهای به جرم m_e بیان میکند.

بسته موج ما، برای آنکه نظیر یک ذرهٔ کلاسیکی رفتار کند، باید مکان و اندازه حرکتی نسبتاً خوش تعریف داشته باشد. برای به دست آوردن بسته موجی که در مکانی حدود ۱۰ برابر فاصلهٔ اتمی جایگزیده باشد، نیاز به استفاده از گسترهای از عدد موج، از مرتبهٔ $\frac{k_F}{1}$ در برهم نهش امواج تخت داریم؛ این نتیجه از آن جا ناشی می شود که k_F از مرتبهٔ معکوس یک فاصلهٔ اتمی است. بنابراین، عدم قطعیت در اندازه حرکت چنین بسته موجی از مرتبهٔ $\frac{p_F}{1}$ است. برای آن که معادلهٔ بنابراین، عدم قطعیت در اندازه حرکت پنین بسته موج از هر دو مقیاس طولی مربوط به تغییرات E و E (طول موج، اگر امواج الکترومغناطیسی را در نظر داریم) و مسافت آزاد میانگین بین برخورد الکترونها کوچکتر باشد. حد پایین برای اندازهٔ بسته موج از آن جا ناشی می شود که این طول باید بسیار بزرگتر از فاصلهٔ اتمی باشد تا برهم کنش الکترون با مغزهای یونی بتواند با یک جرم مؤثر توصیف شود.

در غیاب میدان مغناطیسی اعمالی، معادلهٔ (-17) پیشبینی میکند که میدان الکتریکی که به طور مانا به شتاب ثابتی برای الکترونها منجر می شود، و این جریان الکتریکی ای می دهد که به طور مانا رو به افزایش است. این پدیده در عمل روی نمی دهد ، زیرا الکترونها با ارتعاشات گرمایی مغزهای یونی 1 و با ناکاملی های درون بلور نظیر اتمهای ناخالصی برخورد میکنند. با تعدیل معادلهٔ (-17) به صورت زیر برخوردها را نیز منظور میکنیم

جملهٔ اضافی باعث می شود که ۷، با حذف میدانهای اعمالی، به طور نمایی با ثابت زمانی ته به سمت صفر کاهش یابد؛ بنابراین ۷ در معادلهٔ (۳–۲۳) را باید به عنوان سرعت رانشی الکترونها تعبیر کرد، یعنی سرعت اضافی ای که به فاصله گرفتن از حالت تعادل گرمایی، حاصل از تابع توزیع فرمی، مربوط می شود. بنابراین معادلهٔ (۳–۲۲) بیان می دارد که اگر میدانها حذف

ــ فيزيک حالت جامد

از تابع توزیع فرمی، مربوط می شود. بنابراین معادلهٔ (τ - τ) بیان می دارد که اگر میدانها حذف شوند، توزیع الکترونی به توزیع فرمی وامی هلد. اگر فرض کنیم که الکترون در هر برخورد تمامی سرعت را نشی خود را از دست می دهد، آنگاه τ زمان متوسط بین برخوردهاست؛ در هر صورت τ کمیتی با مرتبهٔ بزرگی زمان متوسط بین برخوردهاست.

۳-۳-۲ رسانندگی الکتریکی

در حضور تنها یک میدان الکتریکی dc، معادلهٔ (۳-۲۳) جواب حالت مانای زیر را دارد

$$\mathbf{v} = -\frac{e\tau}{m_e} \mathbf{E} \tag{Yf-T}$$

ثابت تناسب بین ا v ا و ا E ا به تحرک پذیری الکترونها، μ_e ، معروف است. بنابراین

$$\mu_e = + \frac{e\tau}{m_e} \tag{YD-T}$$

چگالی جریان الکتریکی ${f j}$ عبارت است از $n=rac{N}{V}$ که $n=rac{N}{V}$ چگالی الکترونی است. از این رو

$$\mathbf{j} = \frac{ne^{\gamma}\tau}{m_e} \quad \mathbf{E} = \sigma \mathbf{E} \tag{78-7}$$

که قانون اهم است با رسانندگی الکتریکی دسه دهه،

$$\sigma = \frac{ne^{\gamma} \tau}{m_e} = ne \mu_e \tag{TV-T}$$

در یک بلور کامل از یک فلز خالص برخوردهای عمدهٔ الکترونهای رسانشی با ارتعاشات گرمایی شبکه است I ؛ این برخورد را می توان به صورت پراکندگی یک الکترون توسط یک فونون نیز تصور کرد، این تصویر در بخش T - T بیشتر دنبال می شود. این پراکندگی الکترون و فونون یک زمان برخورد تابع دما، T به می دهد که با T به بینهایت می گراید. در یک فلز واقعی الکترونها با اتمهای ناخالصی، تهی جاها (اتمهای مفقود شده) و دیگر عیبهای

۱- از آن جا که یک فلز الکترون آزاد فاقد شبکه است، ممکن است بی معنا به نظر برسد که به ارتعاشات شبکه درون آن اشاره شود. در فصل بعد توضیح می دهیم که چرا الکترونهای رسانشی می توانند در حضور پتانسیل دوره ای یونهای مثبت نیز نظیر الکترونهای آزاد رفتار کنند. الکترونها توسط هر انحرافی از شبکه دوره ای کامل نظیر آنچه توسط ارتعاشات شبکه حاصل می شود پراکنده می شوند.

ساختاری نیز برخورد میکنند؛ برخوردها حتی در T=T نیز به زمان پراکندگی متناهی T منجر می شوند. در دمای متناهی، آهنگ برخورد الکترونها در یک بلور اندکی ناکامل با تقریب خوبی توسط افزودن آهنگ برخورد با ناکاملیها در **دمای صفر \frac{1}{\tau}** به آهنگ برخورد با فونونها در بلور کامل $\frac{1}{\tau_p}$ به دست می آید به این ترتیب کامل $\frac{1}{\tau_{ph}}$ (T)

$$\frac{1}{\tau} = \frac{1}{\tau_{ph} (T)} + \frac{1}{\tau_{o}} \tag{YA-T}$$

این فرض در صورتی معتبر است که دو سازوکار پراکندگی مستقل از یکدیگر عمل کنند، یعنی اگر پراکندگی توسط ناکاملیها مستقل از دما باشد و ناکاملیها آن قدر زیاد نباشند که بر پراکندگی توسط فونونها اثر قابل توجهی داشته باشند. با توجه به معادلهٔ (۳–۲۸) مقاومت ویژهٔ الکتریکی ρ ($\frac{1}{2}$) را می توان به صورت مجموع دو جمله نوشت،

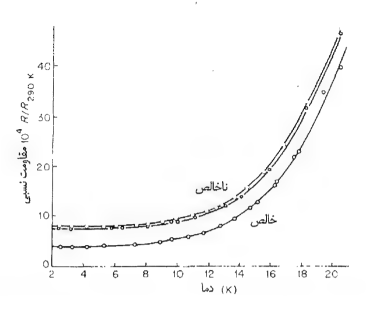
$$\rho = \frac{m_e}{ne^{\gamma}\tau} = \frac{m_e}{ne^{\gamma}\tau_{ph}(T)} + \frac{m_e}{ne^{\gamma}\tau_{o}} = \rho_{\gamma}(T) + \rho_{o} \qquad (79-7)$$

معادله (۳–۲۹) قاعدهٔ ماتیسن را توصیف میکند، که در شکل ۳–۶ برای سدیم رسم شده است، طبق این قاعده، منحنیهای مقاومت ویژه برحسب دما برای نمونههای مختلف از یک ماده تنها در یک جا به جایی با یکدیگر اختلاف دارند؛ این جابه جایی به تغییر P به دلیل چگالیهای متفاوت ناکاملی، مربوط می شود. بخش وابسته به دمای مقاومت ویژه $P_{\Lambda}(T)$ به مقاومت ویژهٔ ایده آل معروف است و $P_{\Lambda}(T)$ مقاومت ویژه باقیمانده نامیده می شود؛ تمامی نمونهها حتی خالص ترین آنها با سرد شدن تا دمای جوش هلیوم مایع، یعنی $P_{\Lambda}(T)$ ، نیز عملاً مقاوت ویژهٔ باقیماندهٔ خود را دارند. نسبت مقاومت ویژه در دمای اتاق به مقاومت ویژهٔ باقیمانده به نسبت مقاومت باقیمانده معروف است. این نسبت برای تک بلورهای بازیخت شدهٔ بسیار خالص می تواند به بزرگی $P_{\Lambda}(T)$ باشد.

رسانندگی سدیم در دمای اتاق $1 - m^{-1} \Omega^{-1} \times 1.0^{-1}$ است، به گونهای که رسانندگی باقیمانده برای خالص ترین نمونه در شکل m - 9 عبارت است از $1 - m^{-1} \Omega^{-1} \times 1.0^{-1}$ ؛ به کمک این داده ها ، می توانیم زمان برخورد را برآورد کنیم. با انتخاب m - m = m m = m به کار بردن معادلهٔ ($m - \gamma$) داریم

$$\tau = \frac{m\sigma}{ne^{\gamma}} \sim \gamma/9 \times 10^{-18}$$
 در دمای اتاق

$$\sim V/ \cdot \times V^{-11} s$$
 در $T = \cdot$



شکل ۳-۶: منحنیهای مقاومت ویژه- دما برای نمونههای سدیم با خلوص متفاوت *

سرعت فرمی الکترون آزاد در سدیم برابر است با $1 - m_S - 1 + 10^{-8}$ به گونهای که مسافت آزاد متوسط الکترون در دمای اتاق برابر $1 + 10^{-8}$ و در $1 + 10^{-8}$ مساوی $1 + 10^{-8}$ است؛ این مقادیر بسیار بزرگتر از فاصلهٔ بین اتمی هستند، و این مؤید آن است که الکترونها با خود اتمها برخورد نمی کنند. بحث وابستگی دمایی مقاومت ویژهٔ ایده آل را به بخش $1 - 1 - 10^{-8}$ موکول می کنیم.

۳-۳-۳ رسانندگی گرمایی

رسانندگی گرمایی فلزات، به دلیل انتقال گرما توسط الکترونهای رسانشی، معمولاً خیلی بزرگتر از رسانندگی گرمایی غیرفلزات است (ولی بخش ۲-۸-۴ را نیز ببینید) الکترونهایی که از ناحیهٔ داغ تر فلز می آیند انرژی گرمایی بیشتری نسبت به الکترونهای ناحیهٔ سردتر حمل می کنند، که باعث شارش خالص گرما می شود. سازوکار رسانشی گرما در یک گاز نیز به همین

^{*} این نتایج با کسب مجوز از مرجع زیر اقتباس شده است

D.K.C Macdonald and K.Mendelssohn, Proc. R. Soc. A 202, 103 (1950)

۱ - رسانندگی گرمایی ناشی از فونونها، در فلزات عموماً کمتر از غیرفلزات است، چون فونونها در فلز توسط الکترونهای رسانشی پراکنده می شوند.

صورت است و همان گونه که در بحث رسانش توسط فونونها در بخش ۲-۸ می آید، از نتایج نظریهٔ جنبشی مقدماتی (معادلهٔ (۲-۷۵)) برای رسانش گرمایی استفاده خواهیم کرد. بنابراین

$$K = \frac{1}{\pi} C_{\nu} \nu_{F} l \tag{T1-T}$$

که C_{v} ظرفیت گرمایی به ازاء واحد حجم و I مسافت آزاد میانگین است. $^{\nu}_{F}$ را برای سرعت میانگین الکترونهای درگیر در رسانندگی گرمایی گرفته ایم، چون تنها حالتهای الکترونی در گسترهٔ میانگین این الکترونها K_{F} عدد اشغال خود را با تغییر دما تغییر می دهند. مسافت آزاد میانگین این الکترونها K_{F} حول K_{F} ست و بنابراین با به کاربردن K_{F} سو K_{F} و معادلهٔ (۳–۱۹) برای K_{F} در می یابیم که K_{F}

$$K = \frac{1}{\Upsilon} C_{\nu} \nu_{F}^{\Upsilon} \tau = \frac{1}{\Upsilon} \frac{\pi^{\Upsilon} N}{\Upsilon N} k_{B} \left(\frac{T}{T_{F}} \right) \frac{\Upsilon}{m_{e}} \varepsilon_{F} \tau$$

$$= \frac{\pi^{\Upsilon} n k_{B}^{\Upsilon} T \tau}{\Upsilon m}$$
(TY-T)

توجه به این نکته جالب است که نتیجهٔ نهایی در معادلهٔ (۳-۳۳) بـرای یک گـاز الکـترونی کلاسیکی نیز از نظر مرتبهٔ بزرگی صحیح است : گرمای ویژه، با ضریبی از مرتبه (T_F/T) بزرگتر است ولی مربع سرعت گرمایی با همین ضریب کوچک تر است.

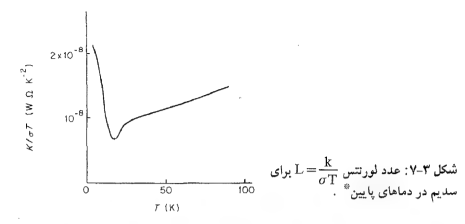
۳-۳-۳ قانون ویدهمان - فرانتس و وابستگی دمایی رسانندگیهای الکتریکی وگرمایی

ترکیب $\frac{n\tau}{m_e}$ در هر دو معادلهٔ (۳-۲۷) و (۳-۳۳) ظاهر می شود، در نتیجه با تقسیم این دو معادله بر یکدیگر در می یابیم که نسبت رسانندگیهای الکتریکی و گرمایی مستقل از پارامترهای گاز الکترونی است. داریم

$$\frac{K}{\sigma T} = \frac{\pi^{\Upsilon}}{\Upsilon} \left(\frac{k_B}{e} \right)^{\Upsilon} = \Upsilon/\Upsilon \Delta \times 10^{-\Lambda} W \Omega K^{-\Upsilon}$$
 (٣٣-٣)

که قانون ویده مان – فرانتس نامیده می شود. نسبت $\frac{K}{\sigma T}$ عدد لورنتس خوانده می شود و با نمایش داده می شود. برای مس در صفر درجهٔ سانتیگراد، $^{-1}$ $W\Omega K^{-1}$ $^{-1}$ $^{-1}$ $^{-1}$ نمایش داده می شود. برای مس در صفر درجهٔ سانتیگراد، $^{-1}$ $^{-1}$ $^{-1}$ $^{-1}$ نعنی قانون ویده مان – فرانتس نسبتاً خوب کار می کند، در حقیقت برای بیشتر فلزات در دماهایی از این مرتبه چنین است. شکل $^{-1}$ $^{-1}$ منحنی عدد لورنتس سدیم را به صورت تابعی از دما از $^{-1}$ $^{-$

شکست قانون و یدهمان – فرانتس ناشی از نارسایی این فرض ما است که زمانهای برخوردی



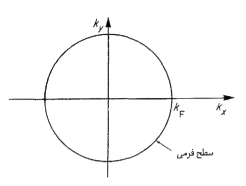
که شارش جریانهای الکتریکی و گرمایی را محدود میکنند، یکسان در نظر گرفته می شوند. برای توضیح این امر باید فرایندهای برخورد را با تفصیل بیشتری بررسی کنیم، و ما ایس کار را با بررسی تغییر در اشغال حالتهای الکترونی در فضای \mathbf{k} برای حالتهایی که حامل جریان اند آغاز میکنیم.

با توجه به معادلات (۳-۲۲) و (۳-۲۲)، سرعت رانش ۷ وابسته به یک جریان الکتریکی

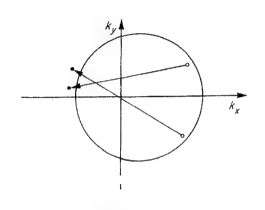
با تغییر
$$\delta {f k}$$
 در بردار موج هر الکترون، متناظر است به صورتی که $\delta {f k}=rac{m_e}{\hbar} \ {f v}=-rac{e au}{\hbar} \ {f E}$

بنابراین حالت حامل جریان الکتریکی متناظر است با انتقال به اندازهٔ δk در تمامی توزیع الکترونی در فضای k, یعنی تمامی کرهٔ فرمی، که در شکل κ - نمایش داده شده است؛ از بین رفتن تیزی سطح فرمی ناشی از دمای متناهی، تغییر اساسی در نحوهٔ توزیع مجدد الکترونها در فضای κ در اثر یک جریان الکتریکی متناهی ایجاد نمی کند. جابه جایی نشان داده شده در شکل فضای κ در اثر یک جریان الکتریکی در جهت κ - مربوط می شود زیرا تعداد الکترونهای با اندازه حرکت در جهت κ - است. سرعت رانش الکترون، برای چگالی حرکت در جهت κ - است. سرعت رانش الکترون، برای چگالی الکترونی نوعی در یک فلز، و برای چگالی جریانی برابر κ - κ - است که معمولاً به کار می رود)، برابر است با

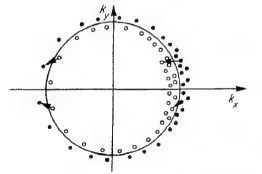
$$v = \frac{j}{ne} \sim \frac{1 \cdot \sqrt{s}}{1 \cdot \sqrt{s} \times 1 \cdot \sqrt{s}} ms^{-1} \sim 1 \cdot mm \ s^{-1}$$



$T= \circ$ الف) سطح فرمی تعادلی در (الف)



(ب) حالت حامل جریان الکتریکی با فرایندهای نوعی واهلش



(ج) حالت حامل جریان گرما در گرادیان دما با فرایندهای واهلش باتغییر اندک در اندازه حرکت

شکل ۳_۸

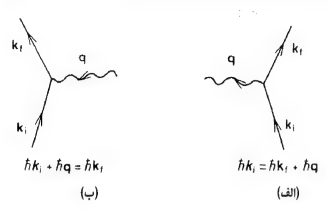
این در حدود $_{R}^{\Lambda_{P}}$ ۱۰ است، بنابراین جابه جایی کرهٔ فرمی در شکل $^{-\Lambda}$ ۱۰ (ب) واقعاً ناچیز است. برای آن که جریان به سمت صفر میل کند، کرهٔ فرمی باید به حالت منتقل نشدهٔ خود در شکل $^{-\Lambda}$ ۱ (الف) واهلش کند، و برخورد مؤثر در حصول این وضعیت ازنوعی است که در آن یک الکترون از طرف راست کرهٔ فرمی جدا و به طرف چپ آن بپیوندد، انتقالهای نوعی در شکل $^{-\Lambda}$ ۱ (ب) نمایش داده شده اند، و دیده می شود که این انتقالها با تغییری در بردار $^{-\Lambda}$ 1 الکترون

همراهاند که بزرگی آن در حدود قطر کرهٔ فرمی است، یعنی تغییری از مرتبهٔ \mathbf{rp}_F در اندازه حرکت.

شکل ۳-۸ (ج) توزیع الکترونی را در حضور گرادیان دما نشان میدهد. بـه عـلت دمـای متناهی، تعدادی حالتهای تهی (دایرههای خالی) در زیر سطح فرمی و تعدادی حالتهای اشغال شده (دایرههای پر) بالای آن وجود خواهد داشت. اگر نمونه در انتهای طرف چپ داغتر باشد، الکترونهایی که از طرف چپ حرکت میکنند (الکترونهای با ۲۰ $K_x > 0$) در مقایسه با آنهایی که از طرف راست می آیند (الکترونهای با $k_x < 0$) توزیعی متناظر با دمای بالاتری خواهند داشت. $k_{\!\scriptscriptstyle K} > \circ$ این وضعیتی است که در شکل ۳–۸ (ج) نشان داده شده است، که در آن سطح فرمی برای نامشخص تر از سطح فرمی برای $k_x < \infty$ است. متذکر می شویم که نامشخص شدن سطح بـه صورتی بسیار اغراق آمیز نمایش داده شده است؛ کل نامشخصی در دمای اتاق از مرتبهٔ ۱٪ مقدار است، اختلاف در نامشخصی در دو طرف که ناشی از گرادیان دماست متناظر است با k_F اختلاف دما در یک مسافت آزاد میانگین که نوعاً در دمای اتاق برابر ۱۰۰ nm است. فرایندهای پراکندگیای که در محدود کردن رسانندگی گرمایی مؤثرند آنهایی هستند که نامشخصی در سطح فرمی را حبران میکنند؛ گرچه این وضعیت توسط پراکندگیهای همراه با تغییر زیاد در انـدازه حرکت نظیر انهایی که در شکل ۳-۸ (ب) نشان داده شده است حاصل می شود، ولی پراکندگیهای با تغییر اندک در اندازه حرکت نیز آن گونه که در شکل ۳-۸ (ج) نمایش داده شدهاند در این کار مؤثرند. از آن جاکه تعداد پراکندگیهای مؤثر در محدود کـردن رسـانندگی گــرمایی بیشترند، لذا زمان واهلش برای رسانندگی گرمایی کوتاهتر است و عدد لورنتس پایین تر از مقدار ويدهمان - فرانتس مىشود.

برای بررسی فراتر این موضوع و توصیف وابستگی دمایی رسانندگیهای الکتریکی و گرمایی باید پراکندگی الکترونها توسط ارتعاشات شبکه را بررسی کنیم؛ این فرایند را می توان به صورت برخورد بین الکترونها و فونونها با رعایت پایستگی انرژی و اندازه حرکت تصویر کرد I . دو تا از مهمترین فرایندها عبارتند از جذب و گسیل یک فونون توسط الکترون به صورتی که در شکل H - و نشان داده شده است، تغییرات در اندازه حرکت و انرژی الکترون برابر است با اندازه حرکت و انرژی فونون جذب یا گسیل شده. بنابراین بیشترین تغییر در انرژی یک الکترون در چنین فرایندی برابر با انرژی بیشینهٔ فونون است، که از مرتبهٔ H است، H دمای دیبای است و برای یک فلز نوعی از مرتبهٔ دمای اطاق است (جدول H - ۲). بنابراین بیشترین تغییر در انرژی

۱- این گزاره را می توان با دنبال کردن همان شگردی که در بخش ۲-۱۲ برای تثبیت پـایستگی انــرژی و اندازه حرکت در پراکندگی نوترونها توسط فونونها به کار گرفته شده است اثبات کرد. در اینجا نیازی نیست که نگران نکات ظریف وابسته به تمایز بین اندازه حرکت واقعی و اندازه حرکت بلوری باشیم.

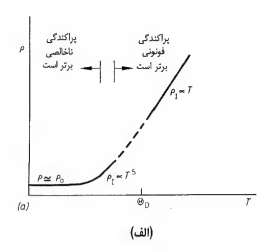


شکل q-p پراکندگی یک الکترون توسط (الف) جذب نونون و (p) گسیل نونون. خطوط مستقیم الکترونها را نمایش می دهد و خطوط موجی نونونها را. اعداد موج آغازین و پایانی الکترون به ترتیب برابر k_f و k_i است، p عدد موج نونون است. در مورد معادلهٔ پایستگی اندازه حرکت داده شده است.

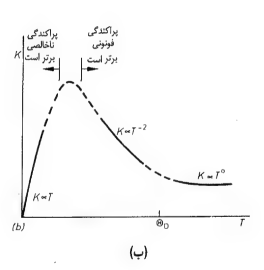
یک الکترون بسیار کمتر از انرژی الکترون بر روی سطح فرمی یعنی $k_B \, T_F$ است؛ از آن جا که الکترونی که برخورد میکند باید به یک حالت تهی پراکنده شود و حالتهای تهی تنها در مجاورت سطح فرمی هستند، این پیامد مهم حاصل می شود که تنها الکترونهای نزدیک سطح فرمی می توانند توسط فونونها پراکنده شوند.

یک فونون نوعی در دماهای بالا ($T>>\theta_D$) دارای انرژی k_B θ_D در نتیجه طول موجی در حدود فاصلهٔ بین اتمی است؛ چون الکترونهای روی سطح فرمی نیز طول موجهایی از همین مرتبه دارند، می بینیم که فونونهای نوعی اندازه حرکت کافی دارند تا باعث برخوردهای با انتقال اندازه حرکت بزرگ نظیر شکل T- (T) که برای ایجاد مقاومت الکتریکی مورد نیاز است بشوند. در نتیجه زمانهای واهلش برای مقاومتهای ویژهٔ الکتریکی و گرمایی یکسانند و قانون ویده مان – فرانتس به خوبی تبعیت می شود. مسافت آزاد میانگین واقعی الکترون T_D نسبت معکوس با تعداد فونونها دارد. از آن جاکه انرژی ارتعاش شبکه در دمای بالا مساوی T T است. بنابراین زمان پراکندگی الکترون T_D نسبت معکوس با T دارد، و با نشاندن این در معادلهٔ (T- T) برای مقاومت ویژه ایده ال در می باییم که (شکل T- (T) الفی))

$$\rho_{1}(T) = \frac{m_{e}}{ne^{\Upsilon} \tau_{ph}} = \frac{m_{e} v_{F}}{ne^{\Upsilon} l_{ph}} \propto T \qquad (T >> \theta_{D})$$



فيزيك حالت جامد



شکل ۳-۱۰ طرحوارهٔ وابستگی های دمایی در (الف) مقاومت ویـژهٔ الکـتریکی و (ب) رسانندگی گرمایی یک فلز

به همین ترتیب با نشاندن $T_{ph} \propto T^{-1}$ در معادلهٔ (۳-۳۳) پیش بینی می شود که رسانندگی گرمایی فلزات در دماهای بالا مستقل از دماست (شکل ۳-۱۰ (ب)). در دماهای پایین ($T<<\theta_D$)، انرژی میانگین فونون از مرتبهٔ T_B است، و چون انرژی ارتسعاش شسبکه متناسب با T_D است (معادله (T-۷۳))، لذا تعداد فونونها متناسب با

است. فونونهای با انرژی $k_B T$ دقیقاً انرژی لازم برای پراکندگیهای نشان داده شده $T^{\, extsf{r}}$

الکترونهای آزاد در فلزات _________________________

در شکل ۳–۸ (ج) را که در ایجاد مقاومت گرمایی مؤثرند دارا هستند؛ بىنابرایین مسافت آزاد میانگین متناظر t_{th} و زمان پراکندگی au_{th} که رسانندگی گرمایی را تعیین میکنند، نسبت معکوس با تعداد فونونها دارند، به گونهای که

$$\tau_{th} \propto T^{-1}$$

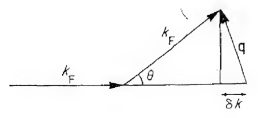
بنابراین از معادلهٔ (۳-۳۲) انتظار داریم که رسانندگی گرمایی محدود شده توسط فونونها، به ازای $T<<\theta_D$ وابستگی دمایی T^{-7} $K \propto T^{-7}$ را بروز دهد (شکل ۳-۱۰ (ب)).

ولی در مورد مقاومت الکتریکی، اندازه حرکت فونون نوعی است که اهمیت دارد. چون فونونی با انرژی k_B θ_D اندازه حرکتی از مرتبهٔ p_F دارد، فونون با انرژی p_F اندازه حرکتی از مرتبهٔ p_F دارد، فونون با انرژی p_F اندازه حرکتی از مرتبهٔ مصرتبهٔ مسیار کوچکتر از آن است که مرتبهٔ برخوردهای با تغییر بزرگ اندازه حرکت نظیر شکل p_F (ب) را که در ایجاد مقاومت الکتریکی مؤثرند باعث شود؛ تغییرات بزرگ در اندازه حرکت الکترونها تنها در صورتی که تعداد زیادی از تغییرات کوچک با هم جمع شوند حاصل می شوند. چون حالتهای الکترونی آغازی و پایانی باید به سطح فرمی نزدیک باشند، یک تغییر کوچک در اندازه حرکت دال بر پراکندگی تحت زاویهٔ کوچک p_F نظیر شکل p_F است. میزان تأثیر یک برخورد در ایجاد مقاومت الکتریکی را می توان با اندازه گیری کرد، و با توجه به شکل p_F ابرای مقادیر کوچک p_F این اتبلاف برابر است با اندازه گیری کرد، و با توجه به شکل p_F ابرای مقادیر کوچک p_F این را بین رو به آهنگ براکندگی برای نونونهای نوعی در دمای پایین متناسب با p_F است. از این رو به آثیر دادکه برای فونونهای نوعی در دمای پایین متناسب با p_F است. از این رو به آثیر دادکه از مرتبهٔ p_F است به گونه ای که

$$\frac{1}{\tau_{el}} \sim \; \left(\frac{T}{\theta_D}\;\right)^{\; \mathsf{Y}} \frac{1}{\tau_{th}} \; \propto T^{\; \Delta} \label{eq:tau_el}$$

و از معادله (۳-۲۹)،

$$\rho_{\text{N}}(T) \propto T^{\Delta}$$
 (YD-Y)



شکل -11: تغییر در اندازه حرکت الکترونی که با جذب یک فونون با بردار موج \mathbf{p} تحت زاویهٔ θ پراکنده می شود. توجه کنید که بزرگی اندازه حرکت الکترون تغییر نمی کند، چون الکترون در حالتی نزدیک سطح فرمی باقی می ماند.

بنابراین در این ناحیه از دما قانون ویدهمان- فرانتس معتبر نیست.

در پایین ترین دماها، برخوردهای الکترون – ناخالصی سهم عمده را دارند I . این برخوردها کشسان هستند، از این رو نمی توانند برخوردهایی نظیر آن چه در شکل I I I I نشان داده شده است را به وجود آورند، اما توانایی آن را دارند که برخوردهای با تغییر بزرگ در اندازه حرکت نظیر موارد شکل I I

وابستگی پیش بینی شده T^{0} برای مقاومت و یژهٔ ایده آل در دماهای پایین (معادلهٔ T^{0} براشد؛ در بعضی فلزات مشاهده نـمی شود. این مـمکن است بـه عـلت کشیدگی فـونون بـاشد؛ برخوردهای الکترونه فونون باعث می شود که فونونها با سرعت رانش نزدیک به سرعت رانش الکترونها کمتر شود. الکترونها کشیده شوند و در نتیجه تأثیر آنها در کاهش اندازه حرکت رانش الکترونها کمتر شود. سهم برخورد الکترون – الکترون در مقاومت و یژه نیز ممکن است و ابستگی T^{0} را بپوشاند. از آن جا که در برخورد دو الکترون اندازه حرکت پایسته است، در ابتدا این گونه به نظر می رسد که چنین برخوردهایی به مقاومت و یژهٔ الکتریکی منجر نمی شوند؛ در بخش T^{-} با استدلال مشابهی پیشنهاد شد که برخوردهای فونون – فونون نمی توانند رسانندگی گرمایی فونونها را محدود کنند. در آن جا دیدیم که وجود یک شبکهٔ دوره ای به آن معناست که اندازه حرکت مربوط مقاومت گرمایی و ابسته به آنها را مجاز می کرد. و این امر وجود پراکندگیهای و اگرد و مقاومت گرمایی و ابسته به آنها را مجاز می کرد. و قتی اثر پتانسیل دوره ای شبکه به حساب آید اندازه حرکت الکترون نیز بـه هـمین روش نـامعین مـی شود (بـخش T^{-}). پـراکندگیهای اندازه حرکت الکترون و اگرد حاصل سهم کمی در مقاومت و یژهٔ الکتریکی دارند کـه دارای هـمان اندازه حرکت الکترون و اگرد حاصل سهم کمی در مقاومت و یژهٔ الکتریکی دارند کـه دارای هـمان اندازه حرکت الکترون و اگرد حاصل سهم کمی در مقاومت و یژهٔ الکتریکی دارند کـه دارای هـمان

۱- در فلزات بسیار خالص برخورد الکترونها با دیوارهای نمونه می توانند مهم شوند و در این صورت رسانندگی الکتریکی مؤثر به شکل و اندازه نمونه بستگی پیدا می کند؛ این مثال دیگری از اثر اندازه است (بخش ۲-۸-۴). اثرهای اندازه به سادگی در لایههای نازک یا سیمهای باریک که در انها لااقل یکی از ابعاد نمونه کوچک است دیده می شوند.

Y-وقتی یک فلز غیر مغناطیسی حاوی مقدار کمی ناخالصی مغناطیسی باشد گاهی تغاوت جالب توجهی مشاهده می شود، برای مثال در مورد ناخالصی Fe در Cu مقاومت ویژه با کاهش دما از کمینهای دردماهای پایین می گذرد. این اثر کوندو است (I.Kondo, Solid state Phys. 23, 183 (1769))

الکترونهای آزاد در فلزات

وابستگی دمایی T^{1} نظیر آهنگ پراکندگی الکترون – الکترون است (بخش ۱۳–۵–۴) .

٣-٣-۵ اثرهال

تا این جا با به کار بردن نظریهٔ الکترون آزاد، در توصیف خواص فلزات کاملاً موفق بوده ایم. در این بخش، این روند موفقیت آمیز دچار وقفه می شود به طوری که این نظریه حتی در تعیین علامت صحیح برای اثر هال برای بعضی از فلزات با شکست روبه رو می شود. وقتی فلزی در یک میدان مغناطیسی \mathbf{B} قیار می گدد و حگالی حیان \mathbf{i} از آن عبور می کند، یک میدان

یک میدان مغناطیسی ${f B}$ قـرار مـیگیرد و چگـالی جـریان ${f j}$ از آن عـبور مـیکند، یک مـیدان الکتریکی عرضی E_H طبق رابطهٔ زیر در آن برپا می شود

$$\mathbf{E}_{H} = R_{H} \, \mathbf{B} \, \times \mathbf{j} \tag{(78-7)}$$

این اثر هال است و R_H ضریب هال نامیده می شود.

هندسهٔ این آزمایش در شکل Y-Y نشان داده شده است. منشاً این اثر نیروی لورنتس X-Y جهت سرعت Y-Y بر روی الکترونهای رسانشی در میدان مغناطیسی است. شکل Y-Y جهت سرعت رانشی Y الکترونها که متناظر است با جریان Y در جهت Y الکترونها که متناظر است با جریان و در جهت Y النشه شدن سریع لورنتس گرایش به منحرف کردن الکترونها به طرف پایین دارد و این باعث انباشته شدن سریع یک چگالی بار منفی بر روی سطح پایینی فلز می شود. میدان الکتریکی حاصل، Y در جهت Y باعث تداوم جریان در جهت Y می شود، برای یک میلهٔ طویل با اتصالات الکتریکی در دوانتها نیز باید چنین باشد

بنابراین، در حالت مانا، با $v_y = v_y$ ، مؤلفههای xو yمعادلهٔ حرکت (۳–۲۳) در این هندسه به قرار زیر است

$$m_e \frac{v_x}{\tau} = -e E_x$$
 (TV-T)
 $\cdot = -e (E_y - v_x B)$

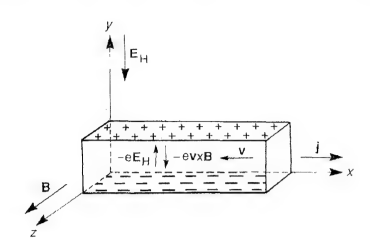
اولین معادله پیش بینی میکند که رسانندگی الکتریکی σ تحت تأثیر حضور میدان مغناطیسی واقع نمی شود 7 (نظیر معادلهٔ (۳–۲۴)). از معادلهٔ دوم در می یا بیم که

$$E_y = \nu_x B = j_x B / (-ne)$$
 (TA-T)

۱- مرور جدیدی بر رسانندگی الکتریکی و گرمایی فلزات در دماهای پایین در مقالهٔ زیر آمده است.

R.J.M. Van Vacht et al., Rep. prog. Phys. 38, 853 (1985)

۲- در حقیقت مقاومت ویژهٔ الکتریکی فلزات غالباً وابستگی ضعیفی به میدان مغناطیسی دارد. تغییر در مقاومت ویژه، مغناطو مقاومت ویژه نامیده می شود، و می تواند ناشی از شکست پیش فرض ما مبنی بر انتخاب یک زمان واهلش واحد برای تمامی الکترونها در یک بلور غیرهمسانگرد باشد.



شکل $^{-2}$: هندسهٔ اثر هال. نیروی لورنتس بـر روی الکـترونها، $e \, v \times B$ ، بـا نیروی $-e \, v \times B$ نامی نیروی $-e \, E_H$ موازنه می شود.

به گونهای که، در مقایسه با معادلهٔ (۳-۳۶)، داریم

$$R_H = -\frac{1}{ne} \tag{rq-r}$$

بنابراین ضریب هال باید منفی باشد و مقیاس مستقیمی از تراکم الکترون آزاد ارائه دهد. با ترکیب معادلات (۳-۲۷) و (۳-۲۹) در می پاییم که

$$\mu = \mid R_H \mid \sigma \qquad \qquad . \tag{$\mathfrak{F} \circ -\mathfrak{F}$}$$

در نتیجه می توان تحرک پذیری الکترون μ را از روی مقادیر اندازه گیری شدهٔ R_H و σ تعیین کرد.

اگر N تعداد اتمها در واحد حجم باشد در آن صورت کمیت N/N - باید مساوی $\frac{n}{N}$ باشد و بنابراین تخمینی از تعداد الکترونهای رسانشی به ازای هر اتم را می دهد؛ مقادیر این کمیت برای فلزات مختلف در جدول N-1 نشان داده شده است. مقادیر اندازه گیری شده برای عناصر گروههای N و N منطقی به نظر می رسند، همین طور مقدار مربوط به منیزیم از گروه N ولی، مقادیر مربوط به عناصر بریلیوم و کادمیوم از گروه N منفی هستند، این نشان می دهد که ذرات باردار مثبت عامل رسانش در این فلزات هستند! برای توجیه این نتیجهٔ شگفت N اثر پتانسیل دوره ای شبکه بر حالتهای الکترون رسانش در نظر گرفته شود، و این موضوع فصل N است.

جدول $^-1$: ضریب هال برای فلزات مختلف. بنابر معادلهٔ $^-0$ 0، باید $^+$ 1 برابر تعدادالکترونهای رسانشی به ازای هر اتم باشد. علامت منفی برای ایسن کسمیت نشانگر مقدار مثبتی برای $^+$ 1 است و در نتیجه نشان می دهد که حاملهای بار ذراتی با بار مثبت اند!

$- 1/(R_H Ne)$	گروه	فلزات
+0/9	·I	Na
+1/1		K
+1/٣	IΒ	Cu
+1/0		Au
-°/Y	II	Be
+1/۵		Mg
- ۲/ ۲	IIB	Cd
-٣/٥	III	Al
		دادهها از مرجع زير است:

American Institute of Physics Hand book 3rd ed. Mc Graw-Hill, New York (1972)

مسایل ۳

مس*دین ،* ۳-۱ تابع کار یک فلز کمینهٔ انرژی لازم برای کندن یک الکترون از فلز است، مقدار نوعی این

کمیت meV است. مقداری برای "طول نفوذ" تابع موج الکترون به خارج فلز برای الکترونهای با انرژی فرمی به دست آورید. T-Y لیتیوم فلزی ساختار مکعبی مرکز حجمی با یاختهٔ یکه به ابعاد A (۳/۵ دارد. با به کاربردن مدل الکترون آزاد، پهنای نوار گسیلی A را برای پرتوهای A نرم حاصل از لیتیوم حساب

کنید. انتظار دارید که پهنای گسیل چه نوع بستگی به دما داشته باشد؟ ۳-۳ نشان دهید که انرژی جنبشی یک گاز الکترون آزاد در صفر مطلق برابر است با

$$E = \frac{\gamma}{\Delta} N \varepsilon_F$$

کسه $\frac{\partial E}{\partial V}$ انسرژی فسرمی است. عسبارتهایی بسرای فشسار $P=-\frac{\partial E}{\partial V}$ و مسدول کپهای B=-V $\left(\frac{\partial p}{\partial V}\right)$ به دست آورید. B به دست آورید. سهم الکترونهای رسانش در B را برای پتاسیم تخمین بزنید و جواب خود را با مدول کپهای اندازه گیری شده در تجربه، Nm^{-1} ، Nm^{-1} ، مقایسه کنید.

کپهای اندازه گیری شده در تجربه، Nm^{-1} Nm^{-1} ، مقایسه کنید. π -۴ سهم الکترونهای رسانش را به معادلهٔ (۲–۵۹) بیفزایید تا انرژی آزاد هلمولتز یک فلز به

سهم الکترونهای رسانش را به معادلهٔ (۲–۵۹) بیفزایید تا انرژی ازاد هلمولتز یک فلز به دست آید. سپس محاسبهٔ بخش ۲–۷–۱ را برای به دست آوردن مقداری بـرای ضـریب __فىزىك حالت جامد

انساط گرمایی یک فلز تعمیم دهید.

۳-۵ ثابت كنيد كه اتلاف اندازه حركت الكترون در راستاي جهت اصلى حركت آن، در برخورد شکل ۱۱-۳ برابر است با شکل ۱۱-۳ برابر است با شکل ۳-۳ 7 دماهای فرمی زیر را تخمین بزنید:

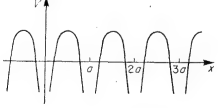
والف) مايع (چگالی $^{-7}$ مايع (چگالی) ، و (ب) نو ترونها در یک ستارهٔ نو ترونی (چگالی ۳- ۱۰^{۱۷}kgm)

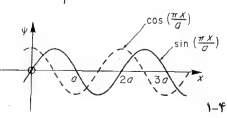


اثر پتانسیل دورهای شبکه - نوارهای انرژی

٢-١ نظرية الكترون تقريباً آزاد

ب وجود موفقیت نظریهٔ الکترون آزاد در توضیح بسیاری از خواص فلزات، این نظریه توضیح نمی دهد که چرا برخی مواد فلز و برخی عایقاند. همچنین تشریح نمی کند که چرا برخی از فلزات ضریب هال مثبت دارند، یعنی درون آنها ذرات باردار مثبت متحرکی حضور دارند. در اینجا در تلاشیم مدل الکترون آزاد را، با به حساب آوردن این واقعیت که یونهای مثبت، پتانسیل جاذبه ای یکنواختی تولید نمی کنند، بلکه در پتانسیل ناشی از آنها ستیغهای منفی قوی ای در شبکه وجود دارد، بهسازی کنیم. مثالی از یک چنین پتانسیلی برای زنجیر یک بعدی از اتمهای یکسان هم فاصله در شکل 3-1 (الف) نشان داده شده است؛ این پتانسیل دوره ای است با دوره ای برابر فاصله شبکهٔ a. توجه کنید که مبداء محور xرا منطبق بر مرکز یکی از اتمها گرفته ایم.





(الف) پتانسیل دورهای یک بعدی مربوط به زنجیری از اتمهای یکسان.

(ب) امواج ساکن $\sin (\pi x/a)$ و $\cos (\pi x/a)$ با گرهها و شکمهایی در جایگاههای شبکهای.

تصحیح در انرژی الکترون آزاد را با استفاده از فرمول متعارف نظریهٔ اختلال مرتبهٔ اول تخمین میزنیم.

$$\Delta \varepsilon = \frac{\int \psi^* V \psi \, dx}{\int \psi^* \psi \, dx} \tag{1-4}$$

که در آن V اختلاف بین پتانسیل واقعی و پتانسیل ثابتی است که در محاسبات مربوط به الکترون آزاد در نظر گرفته شد و ψ تابع موج مختل نشده است. پتانسیل شبکه را به صورت اختلال کوچکی روی پتانسیل الکترون آزاد در نظر میگیریم، این رهیافت به نظریهٔ الکترون تقریباً آزاد موسوم است. وارسی شکل V- V (الف) حاکی از آن است که این اختلال واقعاً آنقدر بزرگ است که در بهترین شرایط تنها می توانیم توقع داشته باشیم که نتایج حاصل از محاسبه نظریهٔ اختلال فقط از نظر کیفی درست باشند. ولی در بخش V- اطمینان ما به جوابهای این نظریه افزایش خواهد یافت. در آن بخش با اتخاذ دیدگاهی کاملاً مخالف فرض می کنیم که حالت مختل نشده حالتی است که در آن الکترونها توسط پتانسیلهای اتمی قویاً به اتمها مقیدند و تغییر پتانسیل ناشی از حضور اتمهای همسایه را اختلال محسوب می کنیم و باز همین نتایج کیفی را به دست می آوریم. اگر پتانسیل آزاد را برابر مقدار میانگین پتانسیل واقعی بگیریم، در آن صورت اختلال V برای مثال یک بعدی مورد بحث را می توان به صورت سری فوریه به شکل زیر نوشت.

$$V = -\sum_{n=1}^{\infty} V_n \cos\left(\frac{\forall \pi nx}{a}\right) \tag{Y-f}$$

که در آن انتظار داریم V_n ها، برای پتانسیلی با ستیغهای منفی قوی در جایگاه شبکه، مطابق شکل ۲–۱ (الف)، اعدادی مثبت باشند. اگر از پتانسیل معادلهٔ (۴–۲) استفاده کنیم و تابع موج مختل نشده، را به صورت موج روندهٔ $\psi = e^{ikx}$ بگیریم، آنگاه چون $\psi = V_n$ ، معادلهٔ (۱–۲) به ازای همهٔ مقادیر $\psi = e^{ikx}$ بحرواب بسی معنای $\psi = e^{ikx}$ ولی باید بیش از این دقت کنیم، زیرا حالتهای $\psi = e^{ikx}$ و $\psi = e^{ikx}$ هستند. در نظریهٔ اختلال مرتبه اول برای دو حالت مختل نشده تبهگن $\psi = e^{ikx}$ توابع موج مناسب برای درج در معادلهٔ (۲–۱) دو ترکیب خطی مستعامه، $\psi = v$ و $\psi = v$ از $\psi = v$ هستند که در معادلهٔ زیر صدق ترکیب خطی مستعامه $\psi = v$ و v = v از v = v هستند که در معادلهٔ زیر صدق میکنند:

$$\int \phi_1^* V \phi_Y dx = 0$$
 (T-F)

تنها ترکیبهای خطی متعامد e^{-ikx} و e^{ikx} این شرط را، برای تسمام مقادیر k، برآورده میکنند، sin(kx) و sin(kx) نیستند (مسئله ۱–۴ را ببینید)، با درج این توابع در معادلهٔ cos(kx) در مسیابیم که حال $\Delta \varepsilon$ ، برای مقادیر خاصی از kکه به ازای آن چگالی

اثر پتانسیل دورهای شبکه-نوارهای انرژی _________________

دورهای بار وابسته به تابع موج، با دورهٔ شبکه مطابقت دارد متناهی است [شکل $\psi = 1$ (الف)]. از این رو برای $\psi = \sin(kx)$ ، اختلال را به صورت زیر محاسبه میکنیم.

$$\Delta \varepsilon = -\frac{\sum_{n=1}^{\infty} \int dx \sin^{\gamma}(kx) V_n \cos(\gamma \pi nx/a)}{\int dx \sin^{\gamma}(kx)}$$

$$= -\frac{\sum_{n=1}^{\infty} \int dx \left[1 - \cos(\gamma kx) V_n \cos(\gamma \pi nx/a)\right]}{\int dx \left[1 - \cos(\gamma kx)\right]}$$

انتگرالده در صورت کسر حول صفر نوسان میکند و انتگرال روی تمام فضا صفر می شود، مگر $\Delta \epsilon$ انتکه دورهٔ ($7\pi nx/a$) منطبق باشد، بنابراین $\cos(7\pi nx/a)$ فقط در صورتی غیر صفر است که $\pi\pi/a$ باشد، که در آن صورت داریم

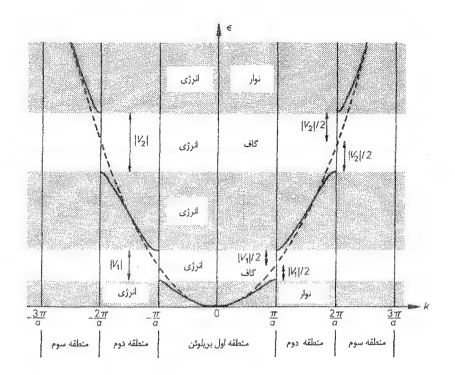
$$\Delta \varepsilon = \frac{\int dx \ V_n \cos^{\gamma} (7\pi \ nx / a)}{\int dx} = \frac{1}{7} \ V_n$$
 (F-F)

انتگرال سایر جملات نیز صفر می شود. هـمین طور، بـرای $\psi = \cos(kx)$ و $\kappa = n\pi/a$ در می باییم که

$$\Delta \varepsilon = -\frac{1}{7} V_n \tag{2-4}$$

دلیل فیزیکی این نتایج، برای حالت n=1، با وارسی شکل -1(الف) آشکار می شود: $\psi=\sin(\pi x/a)$ در جایی که پتانسیل دافعه است، شکم دارد، به همین دلیل انرژی آن بالاتراست؛ $\psi=\cos(\pi x/a)$ در جایی که پتانسیل جاذبه است، شکم دارد و لذا انرژی آن پایین تر است.

در شکل 4 ایس انسرژیهای مسختل نشسده را در رابسطه بسا سسهمی الکترون آزاد $k=n\pi/a$ با سسهمی الکترون آزاد $k=n\pi/a$ با مواج سساکن هستند، نتیجه می شود که سرعت گروه و از آنجا که جاید در این نقاط سساکن هستند، نتیجه می شود که سرعت گروه و از آنجا که رهیافتی متفاوت نیاز صفر بساشند. بسرای مسحاسبهٔ سایر نقاط روی منحنی (k) به رهیافتی متفاوت نیاز است (مسئلهٔ 4 ۳ را ببینید)، زیرا نتیجهٔ اختلال مرتبهٔ اول صفر است. ولی، با معلوم بودن 3 و است که با 4 است که با می توان حدس زد که شکل کامل منحنی 4 به صورتی است که با منحنی های کامل در شکل 4 ۲ نشان داده شده است؛ این حدس را محاسبه تأیید می کند. بنابراین پتانسیل شبکه این اثر فاحش را بر منحنی 4 در آن ناحیههایی از انرژی ایجاد می کند که فاقد هر حالت الکترونی اند؛ این نواحی، که به گافهای نواری یا گافهای انرژی موسومند، در شکل هر حالت الکترونی اند؛ این نواحی، که به گافهای نواری یا گافهای انرژی موسومند، در شکل



شکل ۴-۲: منحنیهای کامل، اثر پتانسیل شبکهٔ دورهای را روی رابطهٔ پاشندگی سهموی الکترون آزاد (منحنی خط چین) نشان می دهد. نوارهای ترازهای انرژی مجاز با سایه نمایش داده شدهاند. انحراف انرژی از مقادیر مربوط به الکترون آزاد، روی مرزهای مناطق بریلوئن با معادلات (۴-۴) و (۴-۵) بیان می شوند.

۴-۲ نشان داده شدهاند. آن نواحی از ۶که حاوی حالتها هستند نوارهای انرژی خوانده می شوند و این نوارها نیز در همان شکل نشان داده شدهاند. گروه بندی انرژیهای الکترونی به نوارها تأثیر مهمی بر رفتار الکترونها در جامدات دارد. این موضوع در بقیهٔ قسمتهای کتاب، بر خواننده آشکار خواهد شد.

خوانندهٔ هوشیار ممکن است به این نکته توجه کرده باشد که مرزهای اولین منطقهٔ بریلوئن که در آن اولین گاف انرژی پدیدار می شود و سرعت گروه الکترون در آنجا صفر می شود، دقیقاً در

همان مقادیر k برابر $a / a \pm \pi / a$ قرار می گیرند، که در آنها سرعت گروه امواج ارتعاشی شبکهٔ زنجیر یک بعدی، de / dk، صفر می شوند (شکل ۲–۴ را ببینید). همان گونه که در فصل ۲ اشاره کردیم، حرکتهای موجی با این مقادیر k، قانون براگ برای پراش به وسیلهٔ شبکهٔ یک بعدی، را برآورده می کنند [معادلهٔ (۱–۳)]. وارسی معادلهٔ (۲–۲) نشان می دهد که شرط پراش براگ، در واقع،

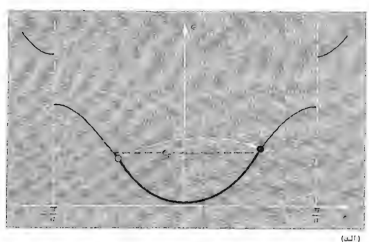
تمام مقادیر kای را، که در آنها گافهای انرژی در منحنی $\epsilon(k)$ ظاهر می شوند، تولید می کند. $\epsilon(k)$ تداخل موج دوندهٔ فرودی با موج پراشیدهٔ حاصل منجر به ایجاد موج ساکن، در این مقادیر $\epsilon(k)$ و در نتیجه باعث صفر شدن سرعت گروه می شود. در فصل ۱۱ فرمولبندی زیبایی را معرفی می کنیم که تعمیم این ایده ها را به بلورهایی با ساختار اختیاری میسر می سازد.

۲-۴ دسته بندی جامدات بلورین به فلزات، عایقها و نیمرساناها

حال بررسی می کنیم که چگونه اشغال حالتهای الکترونی در فضای k، تحت تأثیر تغییرات در رابطهٔ (k)3، که در بخش قبل مطرح شد، قرار می گیرد. اگر شرایط مرزی دورهای را به کار بریم، مقادیر مجاز k4 برای حالتهای الکترونی، در یک بلور یک بعدی، دقیقاً همان مقادیر مربوط به امواج شبکه هستند [معادلهٔ (1-1)]. از این رو (k-1)2 که در آن (k-1)3 مصیح و (k-1)3 طول زنجیر، و (k-1)4 تعداد (k-1)5 می موجود در زنجیر است. بنابراین، همانند مسئلهٔ ارتعاش شبکه، (k-1)5 مقدار مجاز برای (k-1)6 در گسترهٔ (k-1)6 وجود دارد، به طوری که اولین منطقهٔ بریلوئن و بنابراین پایین ترین نوار انرژی شکل (k-1)6 دقیقاً حاوی (k-1)6 می حالت (k-1)6 الکترون جای دهد.

حالت پایهٔ الکترونی برای اتمهای یک ظرفیتی متناظر است با وضعیتی که در آن، همان گونه که در شکل 2 – 2 (الف) نشان داده شد حالتهای با انرژی فرمی 2 در پایین ترین نوار انرژی پر هستند. دقیقاً آنقدر الکترون وجود دارد تا حالتهای موجود در این نوار را تا نیمه پر کنند؛ یعنی منطقه اول بریلوئن به وسیله یک الکترون به ازای هر اتم تا نیمه پر می شود. به دلیل وجود حالتهای تهی انرژی درست در مجاورت این حالتهای اشغال شده، امکان ساختن یک حالت حامل جریان الکتریکی، به وسیله انتقال کامل توزیع الکترونی در فضای 3 ، به صورتی که در شکل 2 – 2 (الف) نشان داده شده است، موجود است، مانند مورد الکترونهای آزاد [به شکل 2 – 3 (ب) رجوع کنید]؛ بنابراین در این وضعیت انتظار رفتار فلزی را داریم. در واقع، از آنجاکه رابطهٔ

(k) ع در مجاورت انرژی فرمی شبیه رابطهٔ متناظر برای الکترونهای آزاد است، می توانیم انتظار داشته باشیم که نظریهٔ الکترون آزاد در مورد فلزات یک ظرفیتی یک بعدی کارایی خوبی داشته باشد. از طرف دیگر، اگر اتمها دو ظرفیتی باشند، در آن صورت آنقدر الکترون وجود دارد تا منطقه ١٢٠ _____فيز نک حالت جامله

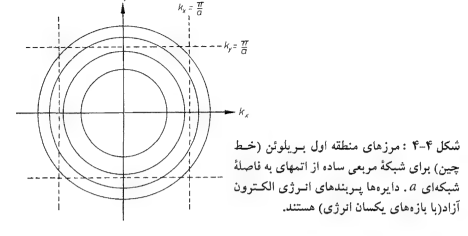


شکل 4 – 7 : (الف) حالتهای اشغال شده، برای زنجیر یک بعدی از اتمهای یک ظرفیتی با قسمت پر رنگ منحنی (x) بنمایش داده شده اند. مطابق شکل، انتقال الکترونها تمامی توزیع الکترون را در فضای x جابه جا و یک حالت حامل جریان تولید میکند. (ب) برای یک زنجیر یک بعدی از اتمهای دو ظرفیتی، همهٔ حالتهای منطقهٔ اول بریلوئن پراند. برای تولید یک حالت حامل جریان باید تعدادی از الکترونها، مطابق شکل، به حالتهای منطقهٔ دوم بریلوئن، یعنی به نوار انرژی بالاتر، ارتقا یابند.

اول بریلوئن دقیقاً پر شود. به دلیل وجودگافهای انرژی در $k=\pm\pi/a$ ، حالت حامل جریان را تنها می توان با صرف مقداری متناهی از انرژی چون V_1 تولید کرد تا هر الکترون به حالتی با

مقادیر kبزرگتر از π/a انتقال یابد [شکل ۴–۳(ب)]. چون این انرژی در یک میدان الکتریکی میدود نیست، چنین ماده ای در صفر مطلق، عایق است. در دمایی متناهی، اگر V_1 به قدر کافی کو چک باشد، انتظار داریم برخی الکترونها به طور گرمایی به منطقهٔ دوم بریلوئن برانگیخته شوند؛ در فصل α خواهیم دید که این امر به رفتار نیمرسانایی منجر می شود. برای مقادیر بزرگتر V_1 رفتار ماده، در دماهای متناهی، کماکان رفتار یک عایق خواهد بود.

در مورد اتمهای سه ظرفیتی، منطقهٔ leb بریلوئن پر و منطقه eeg بریلوئن نیمه پر است؛ از این رو انتظار داریم الکترونهای موجود در منطقه دوم باز هم رفتار فلزی داشته باشند. به طور کلی، رفتار فلزی را از اتمهای با ظرفیت فرد و رفتار عایق یا نیمرسانایی را از اتمهای با ظرفیت زوج انتظار داریم. در واقع، این تعداد الکترونهای ظرفیت به ازای یاختهٔ یکهٔ بسیط است که حائز اهمیت است نه تعداد الکترونهای هر اتم. این به این خاطر است که موقعیت مرزهای منطقهٔ بریلوئن به وسیلهٔ اندازهٔ یاخته یکهٔ بسیط تعیین میشود. تعداد حالتهای k در منطقهٔ اول بریلوئن همواره با تعداد یاختههای یکهٔ بسیط موجود در بلوار برابراست. در اتمهای با ظرفیت زوج همیشه تعداد زوجی از الکترونهای ظرفیت در هر یاختهٔ بسیط موجود است که براساس استدلال فوق این اتمها همواره بلورهای عایق را



برای دستیابی به چگونگی مختل شدن این پربندهای انرژی به وسیلهٔ پتانسیل شبکه، در شکل ۴-۴ توجه میکنیم که انرژی درون منطقهٔ درست در مجاورت مرز منطقه کمتر از انرژی الکترون آزاد می شود و این موجب حرکت برونگرای پربندهای انرژی به سوی مرز می شود. انرژی افزایش یافته در خارج از مرز منطقه نیز موجب حرکت دورنگرای پربند انرژی ثابت به سوی مرز می شود. بنابراین مرزهای منطقه پربندهای انرژی را "جذب" میکنند، پر بند انرژی مختل شده در شکل ۴-۵ (الف) نشان داده شده است. پربند مختل شده مرزهای منطقه را تحت زاویهٔ قائم قطع میکند. به این دلیل که مؤلفهٔ سرعت گروه الکترون

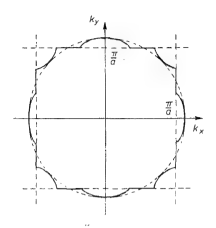
$$\frac{d\omega}{dk} = \frac{1}{\hbar} \frac{d\varepsilon}{dk}$$

بر مرز عمود است صفر می شود؛ بنابراین شیب \mathfrak{s} در فضای \mathfrak{k} موازی با مرز و پربند با \mathfrak{s} ی ثابت عمود بر مرز است. صفر شدن مؤلفهٔ عمود بر مرز سرعت گروه دارای همان تعبیرفیزیکی به زبان امواج ساکن حاصل از پراش براگ همانند مورد بلور یک بعدی است (مسئلهٔ \mathfrak{s} - \mathfrak{r} را ببینید).

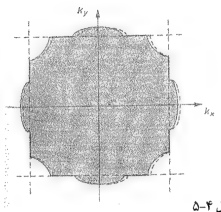
 ${f k}$ مساحت منطقهٔ اول بریلوئن ${f Y}_{\pi/a}$) و چگالی حالتهای مـوج مـتحرک در فـضای ${f x}$ عبارت است از

$$\rho_{R}(\mathbf{k}) = \mathbf{L}^{\mathsf{Y}}/(\mathsf{Y}\pi)^{\mathsf{Y}} \tag{ε-Y}$$

این هم ارز دو بعدی چگالیهای یک بعدی و سه بعدی حالتها برای امواج متحرک است که، به ترتیب، با معادلات (۲-۳۰) و (۴۱-۲) بیان شدهانید. از ایین رو منطقه اول بریلوئن شامل $P_R = (k) (7\pi/a)^7 = (L/a)^7 = N$ در آن N تعداد اتمها در بلور است؛ این دقیقاً همان نتیجهٔ مورد یک بعدی است و در حالت سه بعدی نیز از اعتبار برخوردار است.



(الف) اختلال (منحنیهای پـر) پـربند انرژی الکترون آزاد (دایرهٔ خط چین) به وسیلهٔ یک پتانسیل شبکهای دورهای.



(ب) قسمت های سایه زده شده حالتهای اشغال شده در T=0 بیرای یک فلز دو ظسرفیتی دو بعدی را نشان می دهد. جابه جایی توزیع الکترونی در فضای k، برای حصول یک حالت حامل جریان، با منحنی های، خط چین نمایش شده است.

شکل ۴–۵

بنابراین در منطقهٔ اول بریلوئن دقیقاً ۲۸ الکترون می توان جای داد.

برای تعیین اینکه، برای شبکهای از اتمهای دو ظرفیتی، کدام حالتها عملاً اشغال شدهاند، باید دو شرط زیر برآوردهشوند:

(الف) باید مساحتی از فضای k برابر با مساحت منطقهٔ اول پر شده باشد،

(ب) باید تمامی ترازهای انرژی پایین تر از یک مقدار معین 2 پر شده باشد.

این شرایط در صورتی برآورده می شوند که الکترونها مساحت سایهزده شده ای از فضای k را، که در شکل k – k رب) نشان داده شده است، پر کنند. مرز بین حالتهای اشغال شده و اشغال نشده کماکان سطح فرمی نامیده می شود، هر چند شکل آن، با دایرهٔ الکترون آزاد تفاوت بسیار دارد. ولی سطح فرمی شکل k – k (الف) مقداری "مساحت" آزاد دارد و همان گونه که با منحنی های خط چین نشان داده شده است، می توان آن را اندکی جابه جاکرد تا یک حالت حامل

جریان به دست آید. به این ترتیب یک فلز دو ظرفیتی دو بعدی داریم.

دلیل این رفتار آن است که برای یک الکترون آزاد (شکل +-+)، انرژی در یک گوشهٔ منطقه دو برابر انرژی در وسط لبهٔ منطقه است، زیرا $|\mathbf{k}|$ در آنجا به اندازهٔ $|\mathbf{k}|$ برابر بزرگتر است. بنابراین، اگر اختلال ناشی از پتانسیل شبکهای کوچک باشد، پایین ترین حالتهای انرژی در دومین منطقه پایین تر از بالا ترین حالتها در منطقهٔ اول هستند، و مطابق آنچه که در شکل +-0 نشان داده شده است، نوارهای انرژی همپوشان داریم. با افزایش اختلال و در نتیجه افزایش گاف انرژی وابسته به آن به وضعیتی می رسیم که این نوارها دیگر همپوشانی ندارند؛ یعنی همهٔ حالتها در منطقهٔ اول انرژی کمتری از هر حالت در دومین منطقه دارند. در مورد اتمهای دو ظرفیتی، منطقهٔ اول تماماً اشغال شده و منطقهٔ دوم کاملاً تهی است. در این صورت ناحیهٔ اشغال شده در فضای $|\mathbf{k}|$ کاملاً به وسیلهٔ مرزهای منطقهٔ اول بریلوئن محصور می شود و هیچ مساحت شده در منطح فرمی وجود ندارد. در این شرایط برای ایجاد یک حالت حامل جریان باید به الکترونها مقداری متناهی انرژی داد و لذا با یک عایق سروکار داریم.

این که یک نوار انرژی از الکترون رسانای جریان الکتریکی پر نیست و در نتیجه حامل هیچ بار متحرکی نیست، پیامدی بسیار عجیب دارد. اگر تعدادی از الکترونها از چنین نواری دور شوند تا بسته هایی از حالتهای تهی، از قبیل حالتهای مربوط به گوشه های منطقهٔ بریلوئن در شکل ۴-۵ (ب) را تولید کنند، در آن صورت دور کردن بار منفی مانند افزودن بار مثبت به نظر می رسد، و حالتهای تهی نظیر ذرات با بار ع+ رسانای جریان الکتریکی می شوند. این "حاملها" به حفره موسومند و مسئولیت ضرائب مثبت هال برای تعدادی از فلزات دو ظرفیتی را بر عهده دارند. در فصل بعد به تفصیل دربارهٔ خواص حفره ها بحث می کنیم.

وضعیت در بلور سه بعدی بسیار شبیه به وضعیت در دو بعد است؛ در فصل ۱۱ روش عام تعیین موقعیت مرزهای منطقهٔ بریلوئن را در فضای سه بعدی ، برای یک ساختار بـلوری دلخواه، عرضه خواهیم کرد.نتایج مهم این فصل عبارتند از:

(الف) تعداد فرد الكترونهاي ظرفيتي در يك ياخته يكه بسيط، به رفتار فلزي منجر مي شود؟

(ب) تعداد زوج الکترونهای ظرفیتی به ازای یاختهٔ یکهٔ بسیط، اگر همپوشانی نواری موجود باشد رفتار فلزی و اگرگاف نواری کوچکی وجود داشته باشد رفتار نیمرسانایی (فیصل ۵ را ببینید) و اگرگاف نواری بزرگی موجود باشد رفتار عایق را ارائه میکند.

به این کشف بسیار مهم، که در این بخش به آن دست یافتیم، توجه کنید که غیاب رسانش در یک جامد حاکی از آن نیست که الکترونها در اتم جایگزیدهاند. همهٔ توابع موجی، که در این فصل مورد بحث قرار دادیم، در سرتاسر بلور گسترش دارند.

۳-۴ رهیافت تنگ بست (بستگی قوی)

اگر چه نظریهٔ الکترون تقریباً آزاد جوابی برای این مسئله فراهم کرده است که چرا برخی از بلورها رسانای الکتریسیته و برخی عایقاند، ولی بینش چندانی بر طبیعت توابع موج الکترون ارائه نکرده است. برای مثال، این نظریه، مدل مناسبی برای توصیف پیوند کووالان بین الکترونهای ظرفیتی در بلورهای نیمرساناهای مهم، سیلیسیم و ژرمانیوم، نیست. رهیافت تنگ بست بینشی را که نیاز داریم در اختیار میگذارد و در عین حال پیشگوییهای کیفی نظریهٔ الکترون تقریباً آزاد را نیز تأیید میکند. رهیافت تنگ بست از این نظر که شالودهٔ بسیاری از روشهای خیلی پیشرفته تر محاسبات نواری انرژی در جامدات است نیز دارای اهمیت است.

۲-۳-۴ دامنههای جفتیدهٔ احتمال

برای معرفی روش تنگ بست باز هم ساده ترین بلور ممکن یعنی زنجیر یک بعدی از اتمهای یکسان و به فاصلهٔ a را به کار می بریم. دو سر این زنجیر طوری به هم متصل شده اند که شرایط مرزی دوره ای برای آنها مناسب است . اگر فاصله اتمها از هم زیاد باشد، ویژه توابع الکترونهای ظرفیتی همان ویژه توابع مربوط به اتمهای منزوی اند. تابع موج حالت اتمی مناسب در اتم η م را با η نمایش می دهیم؛ برای مثال، این حالت برای اتمهای سدیم، حالت η است. با کاهش فاصلهٔ بین اتمها، می توان انتظار داشت که در یک مرحله الکترونها شروع به حرکت از یک اتم به اتم دیگر کنند. به شرط آن که اتمها خیلی به هم نزدیک نباشند، این حرکت را می توان به منزلهٔ انتقال الکترون از حالت η به همان حالت در یک اتم همسایه، η به همان حالت در یک اتم همسایه، η به بتوان به نبوان به صورت ترکیب خطی از حالتهای η روی η اتم موجود در زنجیر نوشت. به این ترتیب صورت ترکیب خطی از حالتهای η روی η اتم موجود در زنجیر نوشت. به این ترتیب

$$\psi = \sum_{n=1}^{N} a_n(t) \phi_n \tag{V-4}$$

استفاده از معادلهٔ وابسته به زمان شرودینگر برای محاسبهٔ ψ کاری است بس مشکل. استفاده از فرمولبندی دیگر مکانیک کوانتومی، که به طور مستقیم احتمال $c_n(t)$ ا کاری است الکترون در حالت ϕ_n در لحظهٔ t را به دست می دهد، هم ساده تر است و هم از نظر فیزیکی با معناتر، توجه کنید که، چون حالتهای اتمی مربوط به اتمهای مختلف متعامد نیستند، دامنهٔ احتمال $c_n(t)$ با ضرایب $c_n(t)$ در معادلهٔ $c_n(t)$ برابر نیست؛ ولی، می خواهیم حالتهای مانای دستگاه $c_n(t)$ و برای این منظور وابستگی های زمانی $c_n(t)$ و $c_n(t)$ یکی هستند،

ا حبرای حالتهای مانا، $C_{n}(t)$ احتمال یافتن الکترونی بر اتم n ام مستقل از زمان است.

یعنی، برای تمام مقادیو n داریم

$$a_n \sim c_n \sim exp(-Et/\hbar)$$
 (A-4)

که در آن E انرژی حالت است. اثبات صوری این فرمولبندی متفاوت مکانیک کوانتومی در پیوست (الف) آمده است که منجر به مجموعهٔ N معادله جفت شدهٔ زیر (یک معادله برای هر اتم موجود در زنجیر) برای دامنههای احتمال c_n می شود:

$$i\hbar \frac{dc_n}{dt} = Bc_n - Ac_{n-1} - Ac_{n+1}$$
 (9-4)

می توانیم تعبیر فیزیکی ساده ای برای جملات Ac_{n+1} و Ac_{n+1} ارائه کنیم. این جمله ها نشانگر تغییرات در ac_{n+1} (و در نتیجه تغییرات در احتمال بودن الکترون بر ac_{n+1} از انتقال الکترون به یا از اتمهای همسایه است. بنابراین پارامتر ac_{n+1} مقیاسی است از شدت جفتیدگی بین حالتهای اتمهای همسایه. در نوشتن معادلات ac_{n+1} از احتمال انتقال ممکن الکترون بین همسایه های درجهٔ دوم چشم پوشی شده است. آموزنده است که نخست به بررسی موردی بپردازیم که در آن اتمها دور از هماند، در این صورت می توانیم از جفتیدگی بین همسایه ها که با پارامتر ac_{n+1} به ac_{n+1} بین همسایه ها که با پارامتر ac_{n+1} به ac_{n+1} به ac_{n+1} می شوند نمایش داده می شود، صرفنظر کنیم. در نتیجه معادلات ac_{n+1} به ac_{n+1}

$$i\hbar \frac{dc_n}{dt} = Bc_n \tag{1.9-4}$$

جواب این معادله به شرح زیراست

$$c_n(t) = c_n(\cdot) e^{-iB t/\hbar}$$
 (11-4)

اگر فرض کنیم که یک الکترون به طور قطع، در لحظهٔ t=tدر حالت ϕ ی اتم m ام است، آنگاه داریم

$$c_n(\cdot) = \begin{cases} 1 & , n = m \\ \cdot & \text{even} \end{cases}$$
 (17-4)

به گونهای که در زمان t تابع موج به صورت $\psi = \phi_m \; exp\left(-iBt / \hbar\right)$ است، در نتیجه تأیید می شود که الکترون در همان حالت ϕ ی اتم mام باقی می ماند و پارامتر B، در این حالت حدی، برابر انرژی این حالت ϕ است.

پیش از به کارگیری معادلات (۴-۹) در مورد زنجیر یک بعدی اندکی از موضوع منحرف می شویم و در بخش +--7 نشان می دهیم که این معادلات وقتی در مورد ساده تزین مولکول ممکن با پیوند کووالان، یعنی H_{γ}^{+} اعمال شوند، قادرانید پیوند کووالان را توصیف کنند. خوانندهٔ مشتاق رسیدن به جواب مربوط به زنجیر می تواند بخش بعدی را در اولین دور مطالعه

کنار بگذارد، ولی توصیه می شود در نهایت این بخش را مطالعه کند، زیرا زنجیری حاوی دو اتم، نقطهٔ درونیابی مفید و با ثمری بین اتم و یک بلور ماکروسکوپی فراهم سازد.

يون H_{Y}^+ پيوند کووالان H_{Y}^+

(17-4)

یون $^+_{\Upsilon}H_{c}^+$ دو پروتون دارد که به وسیلهٔ یک الکترون به هم مقیداند. با به کار بردن معادلات (۹-۴) برای زنجیر حاوی دو پروتون (که با ۱و ۲ برچسب زده می شوند)، داریم (۹-۴)

$$i\hbar \frac{dc_{\gamma}}{dt} = Bc_{\gamma} - Ac_{\gamma}$$

 $i\hbar \frac{dc_{\gamma}}{dt} = Bc_{\gamma} - Ac_{\gamma}$

Bو A توابعی از فاصلهٔ بین پروتونها هستند. محاسبهٔ این انرژیها به مکانیک کوانتومی مفصلتری نیاز دارد. انتخاب علامت منفی در جلوی Aباعث می شود Aکمیت مثبتی بشود (مطالب زیر را ملاحظه کنید).

حال باید در جستجوی یافتن جوابهای حالت مانای معادلات (۴–۱۳) باشیم؛ این جوابها باید دارای خاصیت مندرج در معادله (۴–۸) باشند. این جوابها به سادگی با توجه به این نکته به دست می آیند که معادلات (۱۳–۴) تقریباً مشابه معادلات نوسانگر جفتیده هستند که مثلاً برای دو آونگ یکسان جفتیده حاصل می شوند؛ اختلاف عمده در آن است که عملگر دیفرانسیلی به جای $\frac{1}{2}$ که صورت $\frac{1}{2}$ است. یافتن جوابهایی به شکل معادلهٔ (۴–۸) هم ارز است با تعیین مدهای بهنجار آونگهای جفتیده، و یک شگرد را در هر دو مورد می توان به کار برد. یعنی می توان از مجموع و تفاضل معادلات (۴–۱۳) دو معادلهٔ ناجفتیده، برای متغیرهای جدید

 $c_{+}=c_{1}+c_{7}$ به دست آورد: این معادلات ناجفتیده به قرار زیراند. $c_{+}=c_{1}+c_{7}$

$$i\hbar \frac{dc_{+}}{dt} = (B - A)c_{+}$$

$$i\hbar \frac{dc_{-}}{dt} = (B + A)c_{-}$$

 $c_- \propto exp \left[-i \left(B + A \right) t / \hbar \right]$ و $c_+ \propto exp \left[-i \left(B - A \right) t / \hbar \right]$ مانای افتن توابع موج متناظر باید مقادیر $a_{\gamma}(t)$ و $a_{\gamma}(t)$ در معادلهٔ (v-t) را تعیین کنیم؛ نخست توجه می کنیم که اگر الکترون به طور قطع در حالت نمایش داده شده با c_+ باشد، در

۱- توجه کنید که متصل کردن دو انتهای زنجیر به هم و ساختن یک حلقه، در این مورد جایز نیست.

آن صورت a=cو در نتیجه a=c۲. به دلیل اینکه a=c۱ و a=c۲ توابع یکسانی هستند که در نقاط متفاوت متمرکز شدهاند، معادلهٔ (الف a=c۱) از پیوست (الف) نشان می دهد که اگر a=c۲ آنگاه a=a۲ و از این رو تابع موج متناظر با a=a1 به صورت

$$\Psi_{+} \propto [\phi_{1} + \phi_{2}] exp[-i(B-A)t/\hbar]$$
 (12-4)

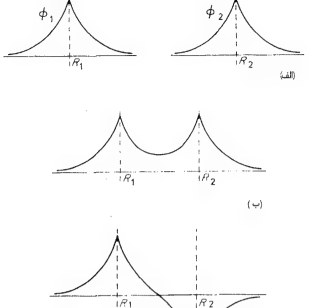
و با انرژی $E_+ = B - A$ است. همین طور تابع موج متناظر با C_- به صورت

$$\Psi_{-} \propto [\phi_{\Lambda} + \phi_{\Upsilon}] \exp\left[-i(B + A)t/\hbar\right] \tag{18-4}$$

و با انرژی A+B=-Eاست. حالت ϕ برای اتمهای هیدروژن حالت ۱۶ است که در شکل ۴-۶(الف) برای دو اتم منزوی نشان داده شده است. تغییرات توابع موج Ψ_+ و Ψ_- در راستای خط بین هستهای، به ترتیب، در شکلهای ۴-۶(الف) و ۴-۶ (ج) رسم شدهاند.

دانستن این توابع موج مارا قادر به تعیین علامت Aو به کمک آن تعیین اینکه کدام حالت انسرژی کیمتری دارد، میسازد. انسرژی الکسترون شیامل دو سهم است: انبرژی پتانسیل الکترواستاتیکی الکترون واقع در میدان نیاشی از دو پروتون و انبرژی جنبشی متناسب بیا $\nabla \Psi$ [. مقایسهٔ شکلهای $\Upsilon = \Upsilon$ (ب)، و (ج) نشان می دهد که هر دوی این سهمها، در حالت متقارن $\Upsilon + \varphi + \varphi$ شکل $\Upsilon = \Upsilon$ (ب)، پایین تراند؛ انرژی پتانسیل به این دلیل پایین است که در ناحیهای ، که در آن الکترونها پتانسیل جاذبهٔ ناشی از هر دو پروتون را «تجربه» میکنند، بزرگ است و انرژی جنبشی به این دلیل پایین است که $\Upsilon = \Psi$ [بین هستهها کمتر و در سایر نقاط تقریباً یکسان است. از این رو انرژی Λ مثبت است.

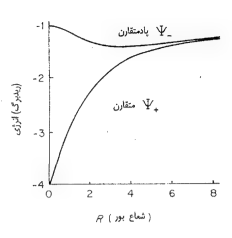
توابع موجی که به دست می آوریم دقیق نیستند زیرا حالتهای برانگیختهٔ اتمی در معادله (Y-Y) را منظور نکرده ایم. ولی با وجود این، می توانیم برای حالت حدی، که در فاصلهٔ X بین پرو تونها به صفر می گراید و در نتیجه پتانسیل هسته ای به پتانسیل مربوط به اتم هلیم تبدیل می شود، انر ژیهای دقیقی به دست آوریم. در این فرایند باید توابع موج به همواری، به حالتهای یون Y به خوب به همواری، به حالتهای یون Y به مانند یک حالت Y اتمی، بی گره است؛ بنابراین انتظار داریم که این حالت، حالت Y یون Y با انر ژی برابر Y ریدبرگ بشود. (یک ریدبرگ انر ژی همبستگی پایه اتم هیدرو ژن، یعنی Y ۱۸۳۶ است). از طرف دیگر، حالت پاد متقارن در شکل Y و رج (ج) یک تک صفحهٔ گره ای عمود بر خط بین هسته ای دارد. این تقارن در حالت Y این موجود است، از این رو از این رو توقع داریم، در حد Y ، به حالت Y یون Y با انر ژی برابر Y – ریدبرگ دست یابیم. در حد دیگر Y – Y ، هر دو حالت، به حالت پایهٔ هیدرو ژن اتمی با انر ژی برابر Y – ریدبرگ میل خواهد کرد.



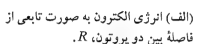
شکل ۴-۶: (الف) توابع موج ۱۶ رُوی دو اتـم مـنزوی. (ب) تـابع مـوج مـتقارن $(\gamma + \phi_1, \phi_2)$. (ج) تابع موج پاد متقارن $(\gamma + \phi_1, \phi_2)$.

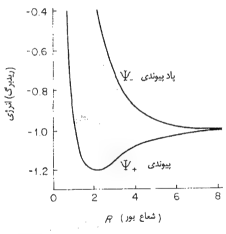
با توجه به شکل 4 – V (الف) که به نظر می رسد نتایج محاسبات دقیق انرژیهای دو حالت را به صورت تابعی از 8 نشان می دهد، این انرژیها حدی درست است، شکل 4 – V (الف) انرژی الکترونی تنها را نشان می دهد. برای دستیابی به انرژی کل باید دافعهٔ کولنی بین هسته ای الکترونی تنها را نشان می دهد. برای دستیابی به انرژی بین هسته ای شکل 4 – V (ب) برسیم. 4 را به آن بیفزاییم تا به منحنی های انرژی بین هسته ای شکل 4 – V (ب) برسیم می بیوند کووالان را نمایش می دهد. به همین دلیل تابع موج متقارن را **اوربیتال پیوندی** و تابع موج پاد متقارن را **اوربیتال پادپیوندی** و تابع موج پاد متقارن را **اوربیتال پادپیوندی** میخوانند. تابع موج به شکل معادلهٔ (4 – 5)، که پیوندی کووالان را توصیف می کند، به عنوان **ترکیبی خطی از اوربیتالهای اتمی** اتلاق می شود. شکل 4 – 5 یک ساختار نواری ناقص را نشان می دهد؛ تبه گنی حالتهای دواتم منزوی، با نزدیک شدن دو هستهٔ اتم به یکدیگر، از بین رفته است؛ تعداد ترازهای موجود در «نوار» حاصل با تعداد هسته های موجود در مولکول برابر است.

همبستگی دو پروتون اساس پیوند کووالانی، یعنی کاهش انرژی در اثر متمرکز شدن الکترونها در مجاورت خط بین هسته ای را نمایش میدهد، ولی یک مثال نوعی نیست، زیرا



فى: ىك حالت جامد





(ب) انرژی کل مشتمل بر دافعهٔ هستهای، $e^{\, 7}/arepsilon \pi \, arepsilon_{\, \, R}$

شكل ۴-۷: [اقتباس از كتاب زير:

Quantum Theory of Molecules and Solids, Vol. 1, by J.C. Slater © 1963, McGraw -Hill Book Company Inc.]

یون مولکول حاصل H_{γ}^{+} دارای بار است. وقتی اتمهای خنثی به وسیلهٔ الکترونهایی که به طور یکسان به اشتراک گذاشته شده اند، مقید می شوند، لزوماً باید از هر یک از اتمها یک الکترون برای تشکیل پیوند برداشته شده باشد. ساده ترین مثال پیوندی از این نوع در مولکول هیدروژن خنثی ، H_{γ} ، است و بحث مختصری پیرامون توابع موج الکترونی در این مورد آموزنده است. اگر از دافعهٔ کولنی متقابل بین دو الکترون صرفنظر کنیم، آنگاه می توانیم آنها را به طور مستقل مطالعه کنیم و نتایجی را، که برای یون H_{γ}^{+} به دست آوردیم، بلادرنگ به کار بریم. پایین ترین مطالعه کنیم و نتایجی را، که برای یون H_{γ}^{+}

حالت انرژی با قرار دادن هر دو الکترون در اوربیتال پیوندی به دست می آید و این امر از نظر اصل طرد به شرطی مجاز است که الکترونها دارای اسپین مخالف هم باشند. این وضعیت به وسیله تابع موج حاصل ضرب سادهٔ زیر نمایش داده می شود:

$$\Psi(\mathbf{r}_a, \mathbf{r}_b) = \Psi_+(\mathbf{r}_a)\Psi_-(\mathbf{r}_b) \tag{1V-F}$$

که تحت تعویض مختصات دو الکترون، \mathbf{r}_b و \mathbf{r}_b ، متقارن است؛ اسپینهای مخالف هم حکایت از تابع موج اسپین پاد متقارن دارد که در نتیجه تابع موج کل را چنانکه باید پاد متقارن می سازد.

این رهیافت ذرهٔ مستقل رهیافتی است که در بخش بعدی در مورد زنجیری از اتمها به کار گرفته خواهد شد. نه چندان به این دلیل که تقریب مناسبی است (هر چند معلوم می شود که تقریب مناسبی نیز هست) بلکه بیشتر به این دلیل که در غیر این صورت مشکلات بسیار بیشتر می شود. از این رو آموزنده است که در مورد سادهٔ مولکول هیدروژن به بررسی نوعی از خطاها، که در این رهیافت حادث می شود، بپردازیم. برای انجام این کار تابع موج معادلهٔ (4-10) را، با استفاده از شکل تقریبی 4 در معادله (4-10) به طور کامل می نویسیم

(11-4)

$$\Psi(\mathbf{r}_a,\mathbf{r}_b) = \phi_{\Lambda}(a)\phi_{\Lambda}(b) + \phi_{\Lambda}(a)\phi_{\Lambda}(b) + \phi_{\Lambda}(a)\phi_{\Lambda}(b) + \phi_{\Lambda}(a)\phi_{\Lambda}(b)$$

در اینجا از نمادها به این صورت استفاده کرده ایم، که برای مثال، $\phi_1(a)$ متناظر با الکترون a در اینجا از نمادها به این صورت استفاده کرده ایم، Ψ (a, r_b) Ψ (a, r_b) Ψ (a, a, b) Ψ (a, a) Φ (a, a) Φ (a) است. وابستگی زمانی (a, a) الکترون - الکترون، انرژی دو الکترون برابر (a-a) است. اگر توجه کنیم که a) در مجاورت هستهٔ a و a (a) تعبیر فیزیکی نسبتاً متفاوتی با دو جمله آخر می بینیم که دو جملهٔ اول در تابع موج (a) تعبیر فیزیکی نسبتاً متفاوتی با دو جملهٔ آخر دارند. وقتی هر دو الکترون نزدیک هستهٔ a باشند، جملهٔ اول دامنه ای بزرگ دارد، جملهٔ دوم وقتی دامنهٔ بزرگ دارد که هر دو الکترون نزدیک هستهٔ a باشند؛ برعکس، دو جملهٔ آخر وقتی دامنهٔ بزرگ دارند که هر الکترون نزدیک یک هسته باشد. بنابراین، برای فاصله های بزرگ بین دو اتم، دو جملهٔ آول دامنه اخر دامنهٔ احتمال یافتن دو اتم هیدروژن خنثی را به دست می دهند، در حالی که دو جملهٔ آول دامنه ها احتمال یافتن یک پروتون تنها a و یک یون هیدروژن منفی a رابه دست می دهد. در تقریب ذرهٔ مستقل این حالتها انرژی یکسانی دارند، زیرا انرژی همبستگی یک الکترون به یک پروتون، صرفنظر از اینکه الکترون دیگری از قبل به این پروتون مقید شده است یا خیر، برابر یک ریدبرگ است. ولی، برهم کنش الکترون – الکترون انرژی همبستگی الکترون عنون برابر یک ریدبرگ است. ولی، برهم کنش الکترون – الکترون انرژی همبستگی الکترون عنون میبستگی الکترون به با خیر، برابر یک ریدبرگ است. ولی، برهم کنش الکترون – الکترون انرژی همبستگی الکترون برابر یک ریدبرگ است. ولی، برهم کنش الکترون – الکترون انرژی همبستگی الکترون انرژی همبستگی الکترون براور و ایگری از قبل به این پروتون مقید شده است یا خیر، برابر یک ریدبرگ است. و براه کندون میشود شده براه کندون انرژی همبستگی الکترون انرژی انرژی همبستگی الکترون انرژی انرژی انرژی و اندون انرژی انرژی و اندون و اندون و اندون اندون اندون و اندون و اندون و اندون و اندون اندون و اندون

دوم را فقط به قدر ۱٬۰۵ ریدبرگ کاهش می دهد و به این ترتیب تمایز آشکاری بین حالتهای H+H و H+H و جود دارد؛ انرژی بالاتر حالت دوم به این معناست که در حد فاصلهٔ زیاد تقریباً یقین داریم که هر الکترون را نزدیک یک پروتون می یابیم. بر عکس معادلهٔ (۴–۱۸) برای حالتهای H+H و H+H دامنهٔ یکسانی را ارائه می کند.

برای فاصلههای بین هسته ای کوچکتر، که در آن $horall \phi$ و $horall \phi$ همپوشانی قابل ملاحظه ای دارند، دیگر نمی توان بین دو نوع حالت تمایز آشکاری قائل شد و دیگر بدیهی نیست که تقریب ذره مستقل نامناسب باشد؛ در هر حال نمی توان استنتاج کرد که این تقریبی است مناسب، بلکه باید همواره در مورد آن هوشیار بود. نتیجه مهمی که می توانیم از استدلال بالا بگیریم آن است که وقتی اتمها به هم نزدیک می شوند تا جامد را بسازند، در حالی که فاصله اتمها از یک دیگر زیاد است، نباید توقع داشته باشیم که توابع موج الکترونی یه دست آوریم که در سرتاسر بلور گسترش داشته باشد. حالتهای گسترده اشاره بر آن دارند که احتمال متناهی ای وجود دارد که برخی از اتمها الکترونهای ظرفیتی بیشتر از دیگر اتمها داشته باشند و به دلیل وجود بر هم کنشهای الکترون _ الکترون، چنین حالتهایی نسبت به حالتهایی که در آنها الکترونهای ظرفیتی روی دهد روی اتمهای خود جایگزیده اندژی بالاتری دارند. می توانیم گذار به حالتهای گسترده را در یک فاصلهٔ متناهی بحرانی بین اتمی انتظار داشته باشیم، و در نتیجه گذار به رفتار فلزی روی دهد و در واقع به نظر می رسد که همین طور هم هست. در بخش ۱۳ – ۵–۶ به بحث فراتری دربارهٔ این امکان می پردازیم.

۳-۳-۴ حالتهای الکترونی زنجیر یک بعدی

حال سعی می کنیم جوابهای حالت مانای به شکل معادله (Υ - Λ) مربوط به احتمال جفتیدهٔ (Υ - Λ) را بیابیم. از بخش پیشین می دانیم رهیافتی را که دنبال می کنیم اساساً تعمیمی است از شگرد ترکیب خطی اوربیتالهای اتمی برای یافتن حالتهای الکترونی در مولکولها به زنجیر ماکروسکوپی. با توجه به این امر که معادلات (Υ - Λ) شباهت زیادی با معادلات (Υ - Λ) دارند، جوابهای معادلات (Υ - Λ) را خواهیم یافت؛ تنها اختلاف عمده در آن است که مشتقات زمانی به جوابهای معادلات (Υ - Λ) را خواهیم یافت؛ تنها اختلاف عمده در آن است که مشتقات زمانی به شده اند نه از معادلهٔ کلاسیکی حرکت. یافتن جوابهای معادلات (Υ - Λ) به شکل معادلهٔ (Υ - Λ) متناظر است با یافتن مدهای بهنجار ارتعاش زنجیر؛ با توجه به اینکه این مدها با اعمال شرایط مرزی دورهای به صورت امواج متحرکی هستند [معادله (Υ - Λ)]، در جستجوی جوابهای موج متحرک به همان شکل برای معادلات (Υ - Λ) خواهیم بود:

که در آن $x_n^\circ = n$ مکان توازمند اتم n ام موجود در زنجیر است. با قرار دادن ایـن جـواب در معادلات (۴-۹) خواهیم داشت

$\hbar\omega$ $e^{i(kna-\omega t)}$ = $Be^{i(kna-\omega t)}A$ $e^{i[k(n-1)a-\omega t]}$ - A $e^{i[k(n+1)a-\omega t]}$

یا پس از حذف عامل (ei (kna - wt) ، در می یابیم که معادلهٔ (۴-۱۹) جوابی از معادلات (۴-۹) است، به شرط آنکه انرژی arepsilonی این حالت به صورت زیر به عدد موج k مرتبط باشد:

 $\varepsilon = \hbar \omega = B - A e^{-ika} - A e^{ika} = B - A \cos(ka)$ (ro-4)

ضرائب (an(t) موج الكتروني [معادلة(٢-٧)] نيز بـه شكــل مــوج گــونة مــعادلة (۴–۱۹) هستند؛ بنابراین حالتهای الکترونی زنجیر یک بعدی موج گونهاند و در سرتاسر بلور گسترش دارند ^۱. رابطهٔ پاشن*دگی* برای این امواج [معادله (۴–۲۰)] در شکل ۴–۸ رسم شده است.

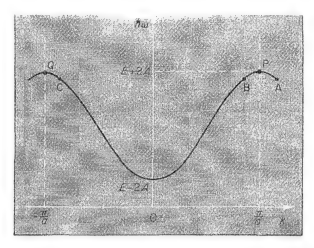
می بیینم که تبهگنی حالتهای مربوط به اتمهای منزوی، در اثر جفتیدگی، از بین رفته است و یک نوار انرژی به پهنای ۴A تولید شدهاست. همانند مورد ارتعاشات شبکه، ω تابعی است دورهای از kبا دورهٔ π/a . فرض جفتیدگی تنها با نزدیکترین همسایهها، در مورد معادلهٔ (۹-۴) نیز مانند

قبل، برای این دورهای بودن، اساسی نیست؛ جملات حاوی c_{n+1} و γ_{n+1} در معادلهٔ (γ_{n+1}) فقط به پیدایش یک جملهٔ بر حسب (cos (۲ka) در معادلهٔ (۲۰-۲) منجر می شوند. بنابراین جفتیدگی پیچیده تر فقط هماهنگهایی به منحنی $arepsilon_{m{arepsilon}}(k)$ میماند، که این تنها به فاصله شبکهای بستگی دارد.

با استدلالی مشابه آنچه در مورد ارتعاشات شبکه به کار میرفت میتوانیم نشان دهیم که گسترهٔ عدد موج برابر است با $\pi/a < k < \pi/a$ ، یعنی منطقهٔ اول بریلوئن تمام وضعیتهای فیزیکی ممکن را توصیف میکند. اگر محور قائم در شکل ۲-۵ را، به جای جابه جایی اتمی u_n نشانگر c_n بگیریم، آنگاه، شکل ۲–۵ (ب) نشان میدهد که چگونه آن مقادیر c_n ، که به وسیلهٔ موجی با $k \mid > \pi/a$ (نقطهٔ A در شکل ۲–۸) داده می شود، را می توان به طور هم ارز به وسیلهٔ موجی با $k \mid <\pi/a$ (نقاط B و C در شکل ۴-۸) نمایش داد. نقاط A و C حالتهایی را نمایش می دهند که سرعت گروه dw/dk منفی دارند و بنابراین بستههای موج الکترونی چپرو را نمایش میدهند. بنابراین Aو C کاملاً همارزاند؛ نقطهٔ B نمایشگر بسته موجی است مشابهولیراست رو. اعمال شرایط مرزی دورهای، همچون گذشته (بخشهای ۲-۳-۱ و ۴-۲)، مشخص میکندکه تعداد

مقادیر مجاز k در هر منطقهٔ بریلوئن با N عده اتمهای موجود در زنجیر برابر است.

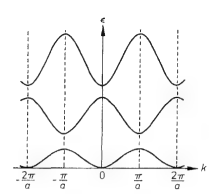
۱- نتیجهای کلی موسوم به **قضیهٔ بلوخ** وجود دارد، که نشان میدهد حالتهای الکترونی در یک پتانسیل دورهای همواره موج گونهاند. این قضیه دربخش ۳-۱۱ بحث شدهاست.



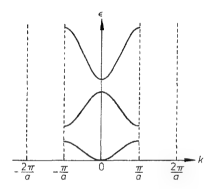
شکل 4 - 1 : نتیجهٔ تنگ بست برای انرژی به صورت تابعی از عدد موج مربوط به الکترونهای موجود در زنجیر یک بعدی از اتمها.

شکل 4 – ۸ بینش فراتری نسبت به این پرسش، که چرا یک نوار انرژی پر نمی تواند جریان الکتریکی حمل کند، در اختیار می گذارد. نوار پر متناظر است با آنکه تمامی حالتهای بین Q و P اشغال شده باشند. میدان الکتریکی سبب انتقالی در توزیع فضای k [معادلهٔ $(^{4}$ – 4)] به حالتهای، مثلاً بین C و Aمی شود. بنابراین اثر میدان آن است که باعث می شود الکترونهای حالتهای موجود در P به حالتهای موجود در P منتقل شوند. ولی در بالا نشان داده ایم که حالتهای موجود در P دقیقاً همانند حالتهای موجود در P اند، به طوری که میدان الکتریکی توزیع الکترونی را به هیچ وجه تغییر نمی دهد و جریان تولید نمی کند. یک حالت حامل جریان تولید نمی کند. یک حالت حامل جریان تنها وقتی می تواند ایجاد شود که برخی از الکترونها، مانند شکیل P–P(P)، به نوار انرژی بالاتری بروند.

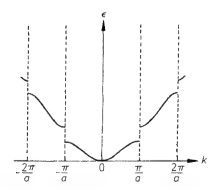
آزادی عمل برای توصیف حالتهای یکسان به وسیله مقادیری از k که به اندازهٔ مضربی درست از π/n با هم اختلاف دارند، امکان می دهد که هر منطقهٔ بریلو ثنی را، برای ترسیم رابطهٔ (k) ع، برگزینیم. این آزادی عمل امکان برقراری متناظری با رابطهٔ (k) ع مربوط به نظریهٔ الکترون آزاد را فراهم می سازد [شکل ۴-۲]. نخست باید فرض کنیم که حالتهای اتمی با انرژی بالاتر، مطابق شکل ۴-۹(الف)، به نوارهای انرژیهای بالاتری منجرمی شوند؛ این روش ترسیم، که در آن رابطه پاشندگی مربوط به هر نوار به طور دورهای در سرتاسر فضای π/n ادامه می یابد به طرح منطقهٔ تکراری موسوم است. توجه کنید که فرض کرده ایم π/n و اقع است. این علیمت می دهد و لذا انرژی کمینهٔ نوار به طور یک در میان در π/n و اقع است. این فرض، یک رابطهٔ پاشندگی، بسیار شبیه رابطهٔ پاشندگی مربوط به نظریهٔ الکترون تقریباً آزاد



(الف) طرح منطقهٔ تکراری



(ب) طرح منطقهٔ تحویل یافته

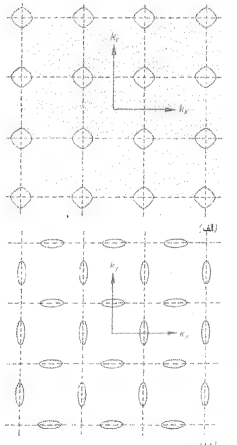


(ج) طرح منطقة گسترده.

شکل ۹-۴: راههای متفاوت ترسیم منحنیهای $\varepsilon(k)$ برای الکترونهای در نوارهای انرژی مختلف.

تولید می کند؛ استد V مربوط به علامت V در بخش V - V به استفاده از توابع موج V که همه جامثبت است، بستگی دارد. در شکل V - V (ب) رابطهٔ پاشندگی مربوط به شکل V - V (الف) مطابق V منطقهٔ تحویل یافته رسم شده اند. در این طرح فقط منطقهٔ اول بریلوئن مورد استفاده قرار می گیرد، زیرا این منطقه تمامی جوابهای فیزیکی متمایز را شامل می شود. شکل V - V (ج) روابط پاشندگی را در V منطقهٔ V منطقهٔ V می نشان می دهد. در این طرح نوارهای انرژی بالاتر پیاپی، در منطقه های بالاتر بریلوئن رسم می شوند؛ این نمودار است که در آن تشابه کمی با رهیافت الکترون تقریباً آزاد به بهترین نحو آشکار است. رهیافت تنگ بست ما را قادر می سازد که هر نوار انرژی را با تراز اتمی ای که نوار از آن بروز می کند، برچسب بزنیم. بنابراین الکترونهای ظرفیتی در سدیم جامد را در نوار انرژی V می باییم.

کاربری طرح منطقهٔ تکراری، برای ترسیم سطح فرمی فلز دو بعدی مربوط به شکل $4-\alpha(\phi)$ ، را در شکل 4-1 نمایش می دهیم. برای هر یک از نوارهای انرژی همپوشان به یک نمو دار و در نتیجه در کل به دو نمو دار نیاز است.



شکل ۴-۱۰: سطح فرمی فلز دو ظرفیتی دوبعدی شکل ۴-۵(ب)، که در یک طرح منطقهٔ تکراری رسم شدهاست؛ حالتهای اشغال شده سایه زده شدهاند. (الف) بستههای حالتهای اشغال نشده که از تکرار دورهای نقش درون منطقهٔ اول بریلوئن در شکل ۴-۵ (ب) در فضای کا حساصل شده است. (ب) بستههای حالتهای اشغال شدهٔ حاصل از تکرار دورهای نقش مستطقهٔ دوم بریلوئن در شکل ۴-۵ (ب).

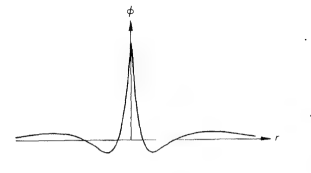
تا اینجا از این امکان که حالتهای الکترونی مغزهای یونی ممکن است باهم جفت شوند و به یک نوار انرژی منجر شوند چشم پوشی کردهایم. معمولاً این جفتیدگی آنقدر ضعیف است که تبهگنی ترازهای انرژی به طور محسوس از بین نمی رود و حالتهای الکترونی مغز جایگزیدهاند. ولی، وقتی خارجی ترین حالتهای مغز به طور کامل پرنباشد، مثلاً در مورد حالتهای ۳۵ مربوط به فلزات واسط، وضعیت چنین نیست . به هیچ وجه روشن نیست که آیا بهتر است این الکترونها را در حالتهای اتمی جایگزیده بگیریم، یا آنها را بخشی از نواری از الکترونهای متحرک تلقی کنیم. به هم پکیدگی بیشتر اتمها و انرژی همبستگی بالاتر فلزات واسط را می توان به پیوند کووالان مربوط به همپوشانی پوستههای ۳۵ ی پرنشدهٔ یونهای همسایه نسبت داد.

برای نمایس چمورمی سمل توبیع موج نما بست در قبر یک بعدی سدیم، آوربیدان در هید روژن [-1, 1] (ایل p در معادلهٔ p (p) به کار می بریم p (الف)] را برای p در معادلهٔ p (p) به کار می بریم p (الف) p (الف) یه دست آوردیم؛ مقدار p (ابرابر، p (ابرابر، p) p (فاصلهٔ نزدیکترین همسایه در فلز واقعی سدیم) و (الف) به دست آوردیم؛ مقدار p (ابرابر، p) اختیار کرده ایم. منحنی خط چین با قسمت حقیقی تابع موج الکترون آزاد با همین مقدار p یعنی با p (p) اختیار کرده ایم. منحنی خط پین با قسمت موج تنگ بست در مجاورت هر اتم ناشی از اوربیتال p (وی آن اتم هستند؛ سرشت p تابع موج نزدیک به هر هسته باعث می شود که این توابع موج تقریباً بر حالتهای اتمی پایین تر ۱۶ ، ۲۶ مغز یونی متعامد باشند. می توان انتظار داشت که تابع موج تنگ بست انرژی کمتری از تابع موج الکترون آزاد داشته باشد، زیرا قلههای تیز احتمال یافتن الکترون در همسایگی هستهها را، که در آنجا انرژی پتانسیل کمترین است، افزایش می دهد. ولی این کاهش در انرژی پتانسیل به مقدار زیادی با افزایش در انرژی جنبشی مربوط به تغییرات فضایی سریع تابع موج ۱۳ در مجاورت هسته جبران می شود؛ از این رو، با وجود اختلاف بین توابع موج، این دو نظریه روابط پاشندگی مشابهی را به دست می دهند.

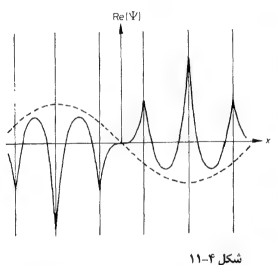
جبران انرژیهای جنبشی و پتانسیل را، که هم اکنون بحث شد، می توان از قبل در یک اتم منزوی مشاهده کرد. پتانسیل یک یون + Na، در فواصل دور، همان پتانسیل مربوط به تک بار الکتریکی مثبت است، ولی در فواصل کو تاهتر برابر پتانسیل ناشی از باری بزرگتر است، زیرا بار هستهای تماماً به وسیلهٔ پوستهٔ درونی استتار نمی شود. بنابراین می توانیم انتظار داشته باشیم که الکترون ۳۶ در سدیم نه به طور قویتر از الکترون ۱۵ در هیدروژن مقید باشد. با این همه پتانسیل یونش

۱- اوربیتال ۳۶ در سدیم از نظر کیفی مشابه است و در فاصلههای زیاد از هسته دارای هممان وابستگی مجانبی به موقعیت خواهد بود.





(الف) تابع موج ۳٪ هیدروژن.



(ب) قسمت حقیقی تابع موج تنگ بست معادلهٔ ($^{+}$ V) حاصل از بسه کارگیری تبابع صوج ۳۵ هسیدروژن برای ϕ و با فرض $^{+}$ $^$

جامد است تا پتانسیل کولنی یون آزاد.

هیدروژن $17/9 \, eV$ و از آن سدیم $2/1 \, eV$ است . دلیل این امر آن است که تابع موج $3/1 \, eV$ نسبت به تابع موج $3/1 \, eV$ تغییرات بیشتری دارد و انرژی جنبشی حاصل پتانسیل جاذبه را تا حدود زیادی جبران می کند. از این رو پتانسیل یونش اتم آزاد راهنمای بهتری برای پتانسیل دورهای مو تر در

۴-۳-۴ حالتهای الکترونی در الماس ، سیلیسیم و ژرمانیوم

پسیکربندی الکترونی اتسم کربن منزوی $7p^{\gamma}$ ۱۵۲ ۱۵۲ است. در بلور الماس [شکل ۱-۵۸ (الف)] در هر یاختهٔ یکه بسیط دو اتم کربن و در نتیجه هشت الکترون ظرفیتی موجوداست. برای ساختن توابع موج تقریبی برای این الکترونها، با استفاده از رهیافت تنگ بست، باید معادلهٔ (γ) [که در آن γ 0 و بنابراین γ 1 به شکل معادلهٔ (γ 1) هستند] را به بلور سه بعدی ای که در هر یاختهٔ یکه بسیط بیش از یک اتم دارد تعمیم دهیم. تعمیم مناسب به قرار

زير است:

$$\Psi = \sum_{n} C e^{i (\mathbf{k} \cdot \mathbf{r}_n - \omega t)} \phi_n \qquad (71-4)$$

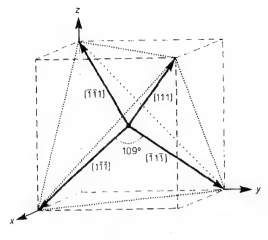
که در آن مجموعیابی روی اتمها نیست، بلکه روی نقاط شبکهای واقع در مکانهای \mathbf{r}_n است که با معادلهٔ (۲-۲) بیان می شوند. به طور متناظر مقادیر \mathbf{k} ، که به ازای آنها امواج ساکن و در نتیجه گافهای انرژی ظاهر می شوند، به وسیلهٔ دورهٔ شبکه تعیین می شوند و تابع موج ϕ_n باید اوربیتالی مناسب برای پایهٔ دو اتمی وابسته به هر نقطهٔ شبکه باشد نه اوربیتال مربوط به یک اتم منزوی.

ماسب برای پایه دو آدمی و آبسته به هر نقطه سبخه باسد نه آوربینان مربوط به یک آدم مروی. ϕ باید ترتیب چهار وجهی نزدیکترین همسایه ها در ساختار الماسی را منعکس کند. حالتهای τ و τ ی آدم منزوی تقارن مناسب را ندارند ولی می توان ترکیب های خطی ای از این حالت ساخت که تقارن مناسب داشته باشند (مسئلهٔ τ و را ببینید). در توضیح پیوند چهار وجهی کربن در مولکولهای آلی، از قبیل متان، نیز همین شیوه به کار می رود؛ در این مورد آمیزهٔ توابع موج τ و برای تولید توابع موج با تقارن چهاروجهی را هیبرید شدگی τ τ می نامند، زیرا در این آمیزه هر سه تابع موج τ درگیر می شوند. چهارترکیب خطی مختلف از توابع موج می توان به دست آورد، که هر یک متناظر با تراکم الکترونی زیاد در یک ناحیه در راستای یکی از چهار جهت چهار وجهی است (شکل τ) .

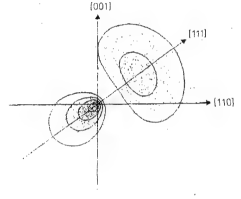
همین که اوربیتالهای اتمی با تقارن چهار وجهی مناسب، به وسیلهٔ فرایند هیبریدشدگی p همین که اوربیتالهای اتمی مولکولی مناسب برای پایهٔ دو اتمی می توان از ترکیب خطی اوربیتالهای اتمی مربوط به اتمهای همسایه به دست آورد. راه روشن انجام این کار استفاده از اوربیتالهای پیوندی و پادپیوندی (بخش p – p را ببینید) وابسته به همپوشانی ناحیهٔ چهار وجهی یک اتم در سمتگیری مناسب با همسایهٔ آن است؛ تراکم الکترونی افزایش یافته در ناحیهٔ بین نزدیکترین همسایههای مربوط به ترکیب پیوندی [شکل p – p (ج) را می توان با پیوند کووالانی بین اتمها شناسایی کرد. چهار ترکیب پیوندی و چهار ترکیب پادپیوندی، هشت اوربیتال مولکولی ممکن برای درج در معادلهٔ p الکترون کفایت می کنند، که در آن p تعداد یاختههای منجر می شوند، که برای جای دادن p الکترون ظرفیتی وجود دارد و الماس عایق است، می توان استناج کرد که چهارتای این نوارها (آنهایی که به پیوندهای کووالانی مربوط می شوند) کاملاً پراند و چهارتای دیگر با یک گاف انرژی از نوارهای پر جدا می شوند.

وضعیت برای سیلیسیم و ژرمانیوم در صفر مطلق شبیه به وضعیت کربن است، جز آنکه، به

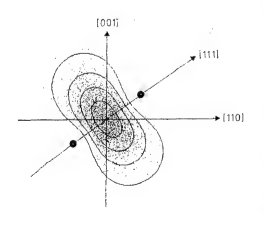
۱- هیبریدشدگی sp^1 و sp^1 نیز روی می دهد. اولی اوربیتالهای با تقارن مناسب لایـههای اتـمهای کـربن موجود در ساختار گرافیت را تولید میکند (مسئلهٔ p-4 را ببینید).



(الف) جهتهای چهار وجهی نزدیکترین همسایهها در ساختار الماسی عبارتند از جهتهای [۱۱۱]، ۱۱ آآ، آ۱ آآ اآ۱ آآ و آآ آ۱] که متوجه گوشههای یک مکعباند.



(ب) مصقطعی از یک اوربسیتال هسیبریدشدهٔ په sp در راستای [۱۱۱]. تراکم نقاط و خطوط پربندی نشانگر چگالی احتمال الکترون هستند. هسته در مبداء واقع است. این شکل با استفاده از توابع موج ۲۶ و ۲۶ی هیدروژن تولید شده است.

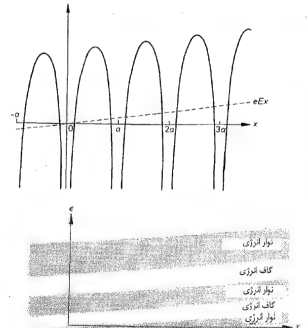


(ج) اوربسيتال پسيوندي حاصل از $sp^{\,\,\,\,\,}$ همپوشانی اوربیتالهای هیبریدشدهٔ [نظیر بند(ب)] در اتمهای همسایه؛ تراکم نــقاط و خـطوط پـربندى نشانگر چگالی احتمال الکتروناند. درج اوربیتالی از این نوع در معادله (۲۱-۲) توابع موج تقريبي براى الكترونهاى ظرفیتی درگیر در پیوند کووالان موجود در الماس را تولید میکند. مکانهای هستهای با دوائر مشخص شدهاند؛ فاصله بین هسته ها طوری برگزیده شده است که همیوشانی را بیشینه کند. توجه کنید که چهار وجهی اوربیتالهای هیبرید شده دراتم در جهت مخالف چهار وجهی اوربيسيتالهاى هيبريد شده در همساية آناست.

ترتیب اوربیتالهای TP و TP و TP و TP و TP هستند که درگیر فرایند هیبرید شدگی می شوند. گاف انرژی (فصل بعد را ببینید) بین نوارهای اشغال شده و اشغال نشده هم دائماً، با افزایش عدد اتمی، به تدریج به نحوی که هش می یابد که در سیلیسیم و ژرمانیوم در دمهای متناهی الکترونهای کافی از یک سوی گاف به سوی دیگر آن برانگیخته می شوند تا رفتار نیمرسانایی را تولید کنند. ترکیبهای نیمرساناها از قبیل TP و TP از ترکیب عنصری از گروه TP (مثل TP یا TP و عنصری از گروه TP مثل (TP و منصری از گروه TP مثل (TP این تفاوت که سه تا از الکترونهای ظرفیتی درگیر در پیوند کووالان از عناصر گروه TP و TP و تای دیگر از عناصرگروه TP آمدهاند.

۴-۴ جرمهای مؤثر ساختار نواری

در این بخش ادعایی را، که در بخش Y-Y-Y مطرح شد، اثبات می کنیم، براساس این ادعا اثر پتانسیل دوره ای شبکه روی دینامیک بسته های موج الکترون رسانش را می توان، با به کارگیری جرم مؤثر m_e به جای جرم خالص m_i ، در معادلات حرکت به حساب آورد. اثر میدان الکتریکی استاتیکی یکنواخت E را که بر زنجیر یک بعدی اعمال می شود، بررسی خواهیم کرد. انرژی پستانسیل الکترواستاتیکی E الکترونها در حضور میدان، مطابق شکل E (الف)،



(الف) انرژی پتانسیل الکترونی در میدان الکتریکی یکنواخت که بر پتانسیل دورهای شبکهٔ شکل ۴-(الف) اضافه شده است. خطچین شیبدار مقدار متوسط "موضعی" انرژی پتانسیل است.

(ب) نوارهای شیبدار انرژی در حسضور میدان الکتریکی یکنواخت.

شیب یکنواختی بر پتانسیل دورهای شبکه خواهد افزود و به این ترتیب همان گونه که نشان داده شده است ، انرژی پتانسیل متوسط موضعی شیبی برابر eE کسب میکند. برای میدانهایی که معمولاً اعمال می شود، تغییر در انرژی پتانسیل متوسط در مقیاس طول اتمی کوچک است و در این شرایط رابطهٔ $(k)_3$ برای الکترونها همان عبارت مربوط در غیاب میدان است، جز آنکه باید ε را نسبت به پتانسیل متوسط موضعی اندازه گیری کرد. از این رو همان گونه که در شکل ε را نسبت به پتانسیل متوسط موضعی اندازه گیری کرد. از این رو همان گونه که در شکل ε (ب) نشان داده شده است، نوارهای "شیبدار" انرژی با شیب ε به دست خواهیم آورد. حرکت یک بسته موج الکترونی حاصل از برهم نهی حالتهای مربوط به یکی از نوارهای انرژی را محاسبه خواهیم کرد. فرض میکنیم که در لحظهٔ معین ε ، این بسته موج از حالتهای متمرکز برانرژی ε و عدد موج ε ساخته شده باشد. می خواهیم حرکت این بسته موج را دربارهٔ زمانی بعدی ε بررسی کنیم. برای این کار فرضهای زیر را وضع میکنیم:

(الف) سرعت بسته موج برابر سرعت گروه است.

$$v = \frac{d\omega}{dk} = \frac{1}{\hbar} \frac{d\varepsilon}{dk} \tag{YY-F}$$

(ب) حرکت بسته موج همانند حرکت یک دره کلاسیکی است که در آن انرژی کل ثابت می ماند. از شکل $^+$ ۱۴ پیداست که اگر این بسته موج در بازهٔ $^+$ مسافت $^+$ را بپیماید، در آن صورت تغییر $^+$ در انرژی جنبشی با عبارت زیر بیان می شود:

$$\delta \varepsilon = -eE \, \delta x \tag{YY-F}$$

معادلات (۴–۲۲) و (۴–۲۳) را به کار می بریم تا معادله حرکت رابه دو شکل مفید به دست آوریم. از معادلهٔ (۴–۲۲)، تغییر δk در زمان δt : عبارت است از :

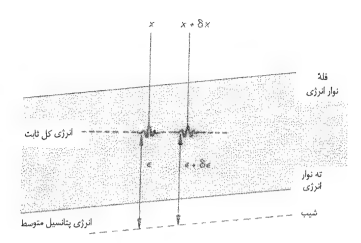
$$\delta k = \frac{dk}{d\varepsilon} \ \delta \varepsilon = \frac{1}{\hbar v} \ \delta \varepsilon$$

بنابراین با استفاده از معادلهٔ (۴–۲۳) و v=dx/dt می توان نوشت

$$\frac{dk}{dt} = \frac{1}{\hbar v} \frac{d\varepsilon}{dt} = -\frac{eE}{\hbar v} \frac{dx}{dt} = -\frac{eE}{\hbar}$$

 $k\frac{dk}{dt} = -eE (YY-Y)$

این شکل از معادلهٔ حرکت دقیقاً بیانگر این حکم است که آهنگ تغییر اندازه حرکت با نیروی اعمال شده برابر است. تغییر در اندازه حرکت را نمی توان تنها به الکترون نسبت داد، زیرا،



شکل +-1: حرکت یک بسته موج الکترونی با انـرژی ثـابت در حـضور مـیدان الکتریکی. مکان بسته موج در زمانهای t و $t+\delta t$ به ترتیب، عبارت است از x و $x+\delta x$

همانگونه که در بخش ۱۳–۱۳–۱ نشان خواهیم داد، بخشی از اندازه حرکت به تمامی شبکهٔ بلور می شود. به همین دلیل $\hbar k$ را *اندازه حرکت بلوری* الکترون می خوانند.

با به کارگیری مفهوم جرم مؤثر می توان معادلهٔ حرکت را به شکل آشنای دیگری نوشت و آنرا بدون نگرانی درباره اختلاف مهم بین اندازه حرکت واقعی و اندازه حرکت بلوری الکترون به کار برد. برای این کار از معادلهٔ (۴–۲۲) مشتق زمانی می گیریم و معادلهٔ (۴–۲۲) را به کار

مىبريم بنابراين

$$\frac{dv}{dt} = \frac{1}{\hbar} \frac{d}{dt} \left(\frac{d\varepsilon}{dk} \right) = \frac{1}{\hbar} \frac{d^{7}\varepsilon}{dk^{7}} \frac{dk}{dt} = -\frac{1}{\hbar^{7}} \frac{d^{7}\varepsilon}{dk^{7}} eE$$
 (YQ-F)

این معادلهٔ را می توان به شکل زیر نوشت

$$m_e \frac{dv}{dt} = -eE$$
 (YS-F)

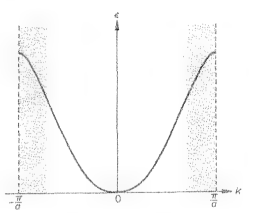
این همان قانون دوم نیوتن برای ذرهای با بار e- و جرم m_e است. از مقایسهٔ معادلات (۴–۲۵) و

(۴–۲۶) جرم مؤثر به قرار زیر به دست می آید:

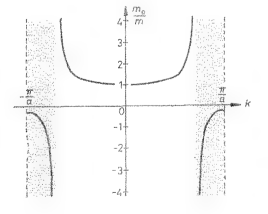
$$m_e = \tilde{h}^{\mathsf{T}} / (d^{\mathsf{T}} \varepsilon / dk^{\mathsf{T}}) \tag{TV-F}$$

درستی استفاده از جرم مؤثر در دینامیک الکترون را فقط در میدان الکتریکی dc اعمال شده به

بلور یک بعدی و در غیاب برخوردها اثبات کرده ایم، ولی امیدواریم خواننده، همان گونه که قبلاً فرض کرده ایم، بپذیرد که تعمیم مناسب معادلهٔ (۴-۲۶) در واقع معادلهٔ (۳-۲۳) است. معادلهٔ سه بعدی هم ارز معادلهٔ (۴-۲۷) برای جرم مؤثر در بخش ۱۳-۳-۱ آمده است.



(الف) رابطهٔ پاشندگی الکترون برای یک نوار انرژی نوعی $d^{T} \varepsilon / dk$ در نواحی سایه زده شده از فضای k منفی است.



(ب) نسبت جرم مؤثر me رمعادلهٔ (4.7) به جرم خالص الکترون برای رابطهٔ پاشندگی بند (الف). me/m در ناحیهٔ سایه زده شده از فضای k منفی است.

حالتهای نزدیک به قلهٔ نوار انرژی، منفی است. توجه کنید که جرم مؤثر در مجاورت قله و ته نوار انرژی، با k، بسیار آهسته تغییر می کند؛ این امر به این دلیل است که منحنی (k) و مجاورت یک بیشینه یا یک کمینه تقریباً سهموی است و از این رو شکل آن همانند رابطهٔ پاشندگی ذرهٔ آزاد است (مسئلهٔ -V را ببینید). فیزیکدانان مفهوم ذرهٔ با جرم مؤثر منفی را تقریباً غیر قابل هضم (درک) می یابند و برای توصیف حرکت الکترونهای واقع در حالتهای نزدیک به قلهٔ نوار انرژی رهیافت دیگری به کار می برند. این رهیافت که در فصل بعد بررسی می شود، از این امر بهره می جوید که رفتار الکترونها در حالتهای نزدیک قلهٔ انرژی هم ارز حالتهای اشغال نشده است که رفتار شبیه رفتار ذرات با بار مثبت و جرم مثبت دارند. این ذرات تصوری، حفره نام دارند و نقش مهمی در توضیح نیمرسانا ایفا می کنند.

باید سریعاً به خواننده ای، که نگران مفهوم ضمنی جرم مؤثر منفی برای ظرفیت گرمایی است (بخش $^{-7}$ – $^{-7}$ راببینید) اطمینان دهیم که جرم مؤثر متفاوتی، * * * برای این خاصیت مناسب است. از بحث ارائه شده در بخش $^{-7}$ – $^{-7}$ روشن است که ظرفیت گرمایی با استفاده از چگالی حالتها به ازای واحد گسترهٔ انرژی $^{(2)}$ $^{(3)}$ در انرژی فرمی تعیین می شود و این مقدار همواره مثبت است. برای محاسبه * * * برای یک فلز یک بعدی ابتدا $^{(3)}$ و را محاسبه می کنیم. با ادامهٔ کار مانند بخش * – * و استفاده از چگالی * * حالتهای موج متحرک در معادلهٔ * * برای یک بلور یک بعدی به طول * ، داریم

$$g(\varepsilon) = {}^{\xi} \rho_R(k) \left| \frac{dk}{d\varepsilon} \right| = \frac{{}^{\xi} L}{\pi} \left| \frac{dk}{d\varepsilon} \right|$$
 (YA-4)

ضریب ۴ برای منظور کردن تبهگنی اسپین و نیز تقارن موجود بین دوناحیهٔ فیضای $k \sim k$ و خول $d\epsilon/dk > 0$ که در آن گسترهٔ $d\epsilon/dk > 0$ انرژی ظاهر می شود، وارد شده است (در یکی از ناحیهها و در دیگری و در دیگری و $d\epsilon/dk > 0$ و در دیگری و $d\epsilon/dk > 0$ و در دیگری و خوالی حالتها دارند؛ بنابراین بزرگی $d\epsilon/dk > 0$ مهم است). از معادلات (۴–۲۸) و ($(\alpha - \alpha)$ برای الکترون آزاد چنین به دست می آوریم

$$g(\varepsilon_F) = \frac{\forall mL}{\pi \hbar^{\forall} k_F} \tag{79-F}$$

در حالی که در حالت کلی، م*ی*توان نوشت

$$g(\varepsilon_F) = \frac{\Upsilon L}{\pi} \left| \frac{dk}{d\varepsilon} \right|_F = \frac{\Upsilon L}{\pi \hbar v_F} \tag{\mathfrak{r}_{\circ}-\mathfrak{r}}$$

زیر نویس F مقدار هر کمیت را در سطح فرمی نمایش میدهد. مقایسهٔ معادلات (۲۹-۴) و (۳-+7) نشان میدهد که در تعیین گرمای ویژه، الکترونها رفتاری شبیه ذراتی دارند که جرم مؤثر

آنها عبارت است از:

$$m^* = \hbar^{\gamma} k_F \mid \frac{dk}{d\varepsilon} \mid_F = \frac{\hbar k_F}{\nu_F}$$
 (٣1-4)

محاسبهٔ بر اساس این معادله، برای رابطهٔ پاشندگی شکل ۴–۱۵ (الف)، اگر "سطح" فرمی واقع در $k=\pi/a$ باشد، m^* نامتناهی میدهد. ولی، این وضعیت به یک نوار پر و رفتار عایق مربوط می شود، که در آن با وجود نامتناهی بودن چگالی حالتها، ظرفیت گرمایی الکترونی، در دماهای پایین تر صفر می شود، زیرا هیچ حالت تهی با انرژی پایین، که در آن الکترونها بتوانند، به طور گرمایی برانگیخته شوند، موجود نیست.

مسایل ۴

 e^{-ikx} و $\phi_{\chi} = sin$ (kx) و $\phi_{\chi} = cos$ (kx) و $\phi_{\chi} = sin$ (kx) اثابت کنید که $\phi_{\chi} = sin$ (kx) و $\phi_{\chi} = sin$ (kx) ادر صدق میکنند:

$$\int \phi_{\Lambda}^* V \phi_{\Lambda} dx = 0$$

که در آن V پتانسیل دورهای شبکه، معادلهٔ (7-7)، است.

۲-۴ نشان دهید که موج تخت $e^{ik.r}$ شرط پراگ [معادلهٔ (۱–۳)] برای پراش حاصل از شبکه مربعی ساده از اتمهای یکسان، با فاصله شبکهای a، را به این شرط برآورده میکند که

$$k_x = \pm \pi/a$$
 $y = \pm \pi/a$

این شرط مرزهای منطقهٔ اول بریلوئن را درفضای k مشخص میکند.

 $k=\pi/a$ نظریهٔ الکترون تقریباً آزاد، در مجاورت مرز $k=\pi/a$ منطقهٔ اول بریلوئن مربوط به زنجیر یک بعدی از اتمهای یکسان با فاصلهٔ شبکهای a, پیشگویی میکند که تنها جملهٔ مهم در پتانسیل شبکهٔ معادلهٔ $V_1\cos(7\pi x/a)$ عبارت $V_1\cos(7\pi x/a)$ و تابع موج تقریباً به صورت زیر است:

$$\psi = \alpha e^{ikx} + \beta e^{i(k - \forall \pi/a)x}$$

این تابع موج را در معادلهٔ شرودینگر قرار دهید.

$$-\frac{\hbar^{7}}{7m}\frac{d\psi}{dx^{7}} + V\psi = \varepsilon\psi$$

(الف) معادلهٔ حاصل را در e^{-ikx} ضرب کنید و روی تمام فضا انتگرال بگیرید و e^{-ikx}

و معادله $e^{-i(k- 7\pi/a)x}$ و معادله و روی تمام فضا انتگرال بگیرید. با این در بایست که دو معادله حماصل جسوابسی غمیر صفر بسرای α و β داشته باشند، نشان دهید که انرژی عمربوط به تابع موج بالا را می توان به صورت زیر نوشت:

$$\varepsilon = \frac{\tilde{\pi}^{\mathsf{Y}} k^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y} m} + \frac{\tilde{\pi}^{\mathsf{Y}} \pi^{\mathsf{Y}}}{m a} \left\{ \left(\frac{\pi}{a} - k \right) \pm \left[\left(\frac{\pi}{a} - k \right)^{\mathsf{Y}} + \left(\frac{a m V_1}{\mathsf{Y} \pi \, \tilde{\pi}^{\mathsf{Y}}} \right)^{\mathsf{Y}} \right]^{\frac{1}{\mathsf{Y}}} \right\}$$

این مطلب حدس ما دربارهٔ شکل منحنی $\varepsilon(k)$ ، دور از مرز منطقهٔ بریلوئن در شکل ۲-۴ را، تأیید میکند. می توانید بیازمایید که این معادله در $k=\pi/a$ جوابی درست به دست می دهد و برای مقادیر kکاملاً دور از مرز منطقه به نتیجهٔ الکترون آزاد تبدیل می شود.

4-۴ یک فلز یک ظرفیتی فرضی متشکل از یک شبکهٔ مکعبی ساده از اتمها با فاصلهٔ شبکهای ه است. نظریهٔ الکترون آزاد را به کار برید و شعاع کرهٔ فرمی را محاسبه کنید. نزدیکترین فاصله بین این کره و مرز منطقهٔ بریلوئن را محاسبه کنید. آیا این کره به طور کامل درون منطقهٔ اول بریلوئن جای میگیرد؟ انتظار دارید که این سطح فرمی چگونه به وسیلهٔ پتانسیل دورهای شبکه اصلاح شود؟

هجموعهای از توابع موج بهنجار و متقابلاً متعامد حالت pبرای یک اتم را میpتوان به شکل زیر نوشت:

$$p_x = x f(r)$$
 , $p_y = y f(r)$, $p_z = z f(r)$

ترکیب خطی زیر را درنظر بگیرید:

$$\psi = a_x \ p_x + a_y \ p_y + a_z \ p_z$$

چهار مجموعه از ضرائب (a_x, a_y, a_z) را چنان بیابید که توابع موج بهنجار حالت p به قسمتهای مثبت متوجه گوشههای یک چهار وجهی منظم را به دست می دهد. (به یاد آورید که چهار تا از گوشههای یک مکعب منظبق بر گوشههای یک چهار وجهی منظم محاط شده در مکعب اند.) ترکیب خطی زیرا در نظر بگیرید:

$$\phi = bs + c\psi$$

که در آن ψ یکی از چهار تابع موج محاسبه شده در بالا و s تابع موج حالت s است که بهنجار و بر p_x و p_y متعامد است. مقادیر p_z و p_z را چنان بیابید که چهار تابع موج p_z و p_z د p_z و p_z ، p_z و p_z بند اینها و p_z و p_z ، p_z ، p_z ، p_z و p_z ، $p_$

۴-۶ توابع موج هیبریدی ۶p٬۲ درگیر در پیوند لایههای دو بعدی اتم کربن در گرافیت به شکل

_____فيزىك حالت جامد

- 14/

زيراند:

$$\chi = \alpha s + \beta p_x + \gamma p_y$$

که در آن توابع موج P_x ، P_y و P_y توابع موج P_y و P_z تعریف شده در مسئلهٔ قبل هستند. مقادیر P_z ، P_z و P_z را طوری بیابید که سه تابع موج بهنجار و متقابلاً متعامد با قسمتهای مثبت تحت زاویهٔ P_z درجه نسبت به هم در صفحهٔ P_z باشند.

V-۴ چگونگی تغییر جرم مؤثر m_e الکترون با عدد موج را برای رابطهٔ پاشندگی تنگ بست معادلهٔ (۲۰-۴) محاسبه کنید. نشان دهید که مقدار به دست آمده به ازای $k=\pi/a$ با مقدار حاصل از بسط π تا مرتبهٔ دوم برحسب π/a حول π/a ، توافق دارد.

بشر غیرمنطقی، همچنان میکوشد جهان را با خویش تطبیق دهد. بنابراین پیشرفت به بشر غیرمنطقی بستگی دارد.

جورج برناردشاو



نيمرساناها

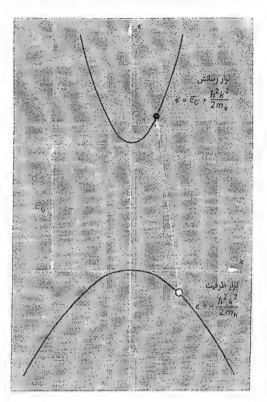
۵-۱ مقدمه

سیلیسیم و ژرمانیوم که از مواد نیمرسانای مهماند بلورهایی با پیوند کووالانی و با ساختار الماسی را میسازند (شکل ۱-۱۵) با ترکیبات نیمرسانا، از قبیل GaAs و InSb ساختاری، مانستهٔ سولفیدروی به وجود می آورند. در صفر مطلق بالاترین نوار اشغال شدهٔ انرژی کاملاً پر است؛ این نوار موسوم به نوار ظرفیت است، زیرا الکترونهای مسئول پیوند کووالانی را در بردارد (بخش 7-7-7 را ببینید). پایین ترین نوار اشغال نشدهٔ انرژی را نوار رسانش می نامند، این نوار نوعاً توسط گافی از مرتبهٔ 1 از نوار ظرفیت جدا می شود. رفتار این نیمرسانا عمدتاً الکترونهای حالتهای نزدیک به بالای نوار ظرفیت و حالتهای پایین نوار رسانش است و روابط پاشندگی انرژی برای این حالتها، (k)3، در شکل (1-1)1 نشان داده شده اند.

از آنجاکه حالتهای نزدیک به یک بیشینه یا یک کمینهٔ انرژی مورد نظر ماست، می توانیم $\varepsilon(k)$ منحنی پاشندگی $\varepsilon(k)$ را با تقریب خوبی به شکل سهمی زیر اختیارکنیم:

$$\varepsilon = E_G + \frac{\hbar^{\gamma} k^{\gamma}}{\gamma_{m_e}}$$
 نوار رسانش (۱-۵)

$$\varepsilon = -\frac{\hbar^{\mathsf{T}} k^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T} m_{\mathsf{h}}}$$
 نوار ظرفیت (۲-۵)



شکل ۵-۱: روابط پاشندگی برای الکترونهای واقع در نزدیک بالای نوار ظرفیت و در ته نوار رسانش (شکل ۴-۹ (ب) را ببینید). همان طور که نشان داده شده است گذار یک الکترون از نوار ظرفیت به نوار رسانش، حفره ای در نوار ظرفیت به وجود می آورد.

که در آن E_G گاف انرژی است و صفر انرژی پتانسیل را در بالای نوار ظرفیت اختیار کرده ایم. بنابراین الکترونها در نزدیکی ته نوار رسانش مانند ذرات آزاد با جرم مثبت m_e رفتار میکنند. ولی الکترونهای واقع در حالتهای نزدیک بالای نوار ظرفیت به صورتی پدیدار می شوند که دارای یک جرم مؤثر m_e ، هستند، هرچند الکترونهای در حالتهای پایین تر در نوار ظرفیت دارای جرم مؤثر مثبت هستند، (شکل m_e) را ببینید). محاسبهٔ ویژگیهای یک نوار ظرفیت تقریباً پر درنگاه اول بسیار مشکل به نظر می رسد، ولی روش ساده و ظریفی وجود دارد که از این مشکلات اجتناب می کند. با چشم پوشی کامل از حالتهای پر و در نظر گرفتن هر حالت خالی به گونهای که گویی توسط ذره ای با بار مثبت m_e ، جرم مثبت m_h و انرژی m_h

۱- از اَنجا که در نزدیکی بالای نوار فقط حالتهای خالی وجود دارد، جرم مؤثر مناسب بـرای تـمام ایـن حالتها m_h است.

اشغال شده است (همان گونه که در شکل ۵-۲ نشان داده شده است)، رفتار یک نوار ظرفیت تقریباً پر را می توان محاسبه کرد. این ذرات فرضی را حفره می نامند.

۵-۲ حفره

ویژگیهای نوار ظرفیت را با حذف تنها یک الکترون مثلاً از حالت k مورد بورسی قرار خواهیم داد. با این سؤال که چقدر انرژی و چه اندازه حرکت باید به بلور اضافه شود تا با انتقال الکترون ازحالت k در نوار ظرفیت به حالت k در نوار رسانش، مطابق شکل k-۱، حفرهای ایجاد شود انرژی و اندازه حرکت این حفره رامشخص میکنیم. انرژی مورد نیازه با استفاده از معادلات k-۱) و k-۱) برابر است با

$$\Delta \varepsilon = E_G + \frac{\hslash^{\mathsf{Y}} k_{\mathsf{Y}}^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y} m_e} - \left(-\frac{\hslash^{\mathsf{Y}} k_{\mathsf{Y}}^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y} m_h} \right)$$
$$= \left(E_G + \frac{\hslash^{\mathsf{Y}} k_{\mathsf{Y}}^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y} m_e} \right) + \frac{\hslash^{\mathsf{Y}} k_{\mathsf{Y}}^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y} m_h}$$

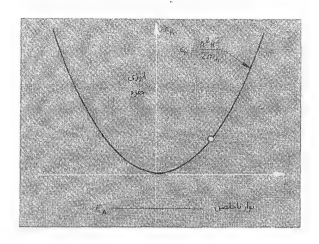
جملهٔ نخست، در پرانتز، به وضوح انرژی الکترون در نوار رسانش است. بنابراین جملهٔ دوم به منزلهٔ انرژی لازم برای ایجاد حفره مشخص می شود و مثبت است. درنتیجه انرژی حفره در حالت k به قرار زیر است

$$\varepsilon_h = \frac{{\hbar^{\gamma} k}^{\gamma}}{{\gamma} m_h} \tag{(7-5)}$$

که در شکل 6-7 رسم شده است. بنابراین رابطهٔ پاشندگی حفوه توسط وارون سازی این رابطه برای الکترون نوار ظرفیت به دست می آید. با استدلالی مشابه، دور کردن یک الکترون بااندازه حرکت (به عبارت دقیق اندازه حرکت بلوری) $\hbar \mathbf{k}$ از نوار ظرفیت متناظر با افزودن اندازه حرکت (حرکت به نوار ظرفیت است، به طوری که اندازه حرکت (بلوری) حفوه در حالت \mathbf{k} به قرار زیر است.

$$\mathbf{P}_{h} = -\hbar \mathbf{k} \tag{(f-\Delta)}$$

برای به دست آوردن معادلهٔ حرکت یک حفره، اثر میدان الکتریکی dc در غیاب برخوردها را مورد بررسی قرار می دهیم. از معادلهٔ (۴-۲۴) می دانیم که اثر میدان این است که باعث می شود، بردار k ی تمام الکترونها با آهنگ یکنواخت یکسان در فضای k حرکت کند. شکلهای k-۳



شکل ۵-۲: رابطهٔ پاشندگی برای حفره ها در نوار ظرفیت به صورت منفی این رابطه برای الکترونهاست . تراز ناخالصی عبارت از انوژی یک حفرهٔ مقید به یک ناخالص پذیرنده است.

(الف) و (ب) توزیع الکترونی را در دو زمان متوالی نشان می دهند. می بینیم که حفره در این توزیع توسط الکترونهای موجود در حالتهای اشغال شده "جاروب" می شود. بنابراین نتیجهٔ مهم آن است که معادلهٔ حرکت این حفره دقیقاً همانند معادلهٔ حرکت یک الکترون در همین حالت است؛ با استفاده از نتایج فصل ۴، این معادله را می توان به هر یک از دو شکل ((7-4)) و (7-47) نوشت، یعنی

$$\hbar d\mathbf{k}/dt = -\mathbf{e}\mathbf{E}$$

با

$$-m_h d\mathbf{v}_h /dt = -e\mathbf{E}$$

که درآن برای اثبات اینکه جرم مؤثر الکترونها در نزدیکی بالای نوار ظرفیت در حقیقت برابر m است، از معادلات (۴–۲۷) و (۵–۲) استفاده شده است. در اینجا v سرعت یک بسته موج است. این بسته موج با ستنز فوریه از حالتهای مختلف نوار ظرفیت تشکیل شده است، در هریک از این حالتها الکترونی از یک حالت با w ی متفاوت حذف شده است) از آنجاکه حرکت حفره توسط حرکت الکترونهای واقع در حالتهای همسایه تعیین می شود. v درست همان سرعت گروه الکترون است که توسط معادلهٔ (۴–۲۲) داده می شود، یعنی

$$\mathbf{v}_h = \frac{1}{\hbar} \frac{d\varepsilon}{d\mathbf{k}} \tag{2-2}$$

دو شکل معادلهٔ حرکت که در بالا بیان شد را می توان به صورت زیر باز نوشت

$$\frac{d\mathbf{p}_h}{dt} = e\mathbf{E} \tag{\mathcal{F}-Δ}$$

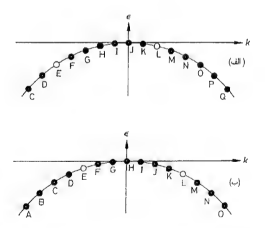
$$m_h \frac{d\mathbf{v}_h}{dt} = e\mathbf{E} \tag{Y-\Delta}$$

که در آن معادلهٔ (۵–۴) را به کار برده ایم. معادلههای حرکت به این شکل همانند معادلهٔ حرکت یک ذرهٔ باردار مثبت e و جرم مثبت m_h است. توجه کنید که سرعت حفره را به صورت زیر نیز می تو ان نو شت

$$\mathbf{v}_h = \frac{\mathrm{d}\varepsilon_h}{\mathrm{d}\mathbf{p}_h} \tag{A-\Delta}$$

که برای سرعت ذرهای با انرژی ^{e}h و اندازه حرکت ^{p}h مناسب است. امیدواریم که خواننده بپذیرد که تعمیم مناسب معادلهٔ (0 - 0) برای به حساب اَوردن وجود برخوردها و میدان مغناطیسی به قرار زیر است

$$m_{h} \left(\frac{d\mathbf{v}_{h}}{dt} + \frac{\mathbf{v}_{h}}{\tau_{h}} \right) = e \left(\mathbf{E} + \mathbf{v}_{h} \times \mathbf{B} \right) \tag{9-0}$$



شکل a-a: قسمتهای (الف) و (ب)، توزیع الکترونی در فضای k بسرای نوار ظرفیت را در دو زمان متوالی نشان داده و نمایش می دهد که چگونه میدان الکتریکی dc, در فیاب برخوردها، باعث حرکت الکترونها در فضای k آهنگ مانای الکترونها $dk/dt = -eE/\hbar$ می شود. حالتهای اشغال نشده dc) در راستای حرکت الکترونها جاروب می شوند، در نتیجه حرکت یک حفره همانند حرکت یک الکترون در همان حالت است.

(معادلهٔ ((۳–۳۲) را ببینید). پراکندگی یک حفره از حالت \mathbf{k}_1 به حالت \mathbf{k}_1 متناظر است با پراکندگی یک الکترون از حالت \mathbf{k}_1 به حالت \mathbf{k}_1 ، به طوری که زمان پراکندگی برای حفره ها، \mathbf{k}_1 مستقیماً به زمان پراکندگی الکترونها مربوط می شود.

. فيزيك حالت جامد

برای تکمیل این اثبات که رفتار نوار ظرفیت تقریباً پر را می توان صرفاً با بررسی حالتهای خالی بیان کرد، باید نشان دهیم که جریان حمل شده توسط کل این نوار را می توان به صورت یک جریان حفرهای توصیف کرد. اقدام قاطع آن است که از این حقیقت استفاده کنیم که نوار پر هیچ جریانی را حمل نمی کند. بنابراین برداشتن یک الکترون از حالت k جریان کل iرا به وجود می آورد که برابر منهای جریان حمل شده توسط الکترون است. بنابراین v (e) – e که در آن v سرعت گروه الکترون ، با سرعت گروه حفره ای در همین حالت برابر است. در نتیجه جریان برابر v + است و بنابراین برابر جریانی است که به طور طبیعی به یک حفره در حالت v مربوط می شود. از آنجا که جریان کل را می توان به صورت جمع سهمهای جریان ناشی از الکترونها در نوار رسانش و حفره ها در نوار فرفیت نوشت، این الکترونها و حفره ها را حاملهای بار در نیمرسانا می نامند.

۵-۳ روشهای تهیه الکترونها و حفرهها

۵-۳-۵ ناخالصیهای بخشنده و پذیرنده

اگر اتمهایی از گروه پنجم جدول دورهای مانند (فسفر یا ارسنیک) به سیلیسیم یا ژرمانیوم مذاب افزوده شوند این اتمها به هنگام سرد شدن در مکانی که معمولاً توسط یک اتم سیلیسیم یا ژرمانیوم اشغال می شود متبلور می شوند. این که ناخالص در یک موقعیت جانشینی قرار گیرد و نه در یک موقعیت بین جایگاهی ا اهمیت دارد، زیرا این به معنای آن است که پس از تشکیل چهار پیوند کووالانی لازم در این ساختار یک الکترون ظرفیتی اضافی باقی می ماند که می تواند یکی از حالتهای موجود در نوار رسانش را اشغال کند.

فرار الکترون به فاصلهای دور از اتم ناخالصی، این اتم را با بار خالص مثبت بر جای میگذارد؛ این بار مثبت در فاصلههای متناهی نیروی جاذبهای بر الکترون وارد میکند و به ایجاد یک حالت مقید برای این الکترون منجر می شود. دستگاه "ناخالصی بار دار به اضافهٔ الکترون " مانستهٔ دستگاه "پروتون به اضافهٔ الکترون" است و بنابراین، می توانیم قدرت پیوند الکترون - مانستهٔ دستگاه "پروتون به اضافهٔ الکترون" است و بنابراین، می توانیم قدرت پیوند الکترون ناخالصی را با اتخاذ نتیجهٔ استاندارد برای ترازهای انرژی اتم هیدروژن و به حساب آوردن این واقعیت که در این مورد الکترون در بلور حرکت میکند نه در خلاء تخمین بزنیم. لذا برای جرم الکترون m را به کار می بریم و فرض میکنیم که بلور دارای ثابت دی الکتریک (پذیرفتاری نسبی) m است و به دست می آوریم

۱- یعنی یک اتم اضافی که در فضای بین اتمهای واقع در جایگاههای بلور شناسی قرار میگیرد.

$$E_n = -\frac{m_e \, e^{\, \varphi}}{{}^{\gamma} \epsilon^{\, \gamma} \tilde{h}^{\, \gamma} \, {}^{\gamma} \, ({}^{\varphi} \pi \varepsilon_{\circ})^{\, \gamma}} \tag{1 \cdot \cdot \delta}$$

برای تخمین گسترش فضایی توابع موج حالت مقید، شعاعهای مدارهای متناظر در نظریهٔ بور را به کار می بریم،

$$r_n = -\frac{\varepsilon n^{\gamma} \hbar^{\gamma}}{m_e e^{\gamma}} \, \, \forall \pi \varepsilon_o \tag{11-0}$$

جرم مؤثر الکترونها در ژرمانیوم برابر ۲۳/۰؛ و ثابت دی الکتریک آن ۱۵/۸ است. با استفاده از این مقادیر در معادلات (۵–۱۰) و (۵–۱۱) برای انرژی پیوند حالت پایهٔ الکترون اضافی و شعاع مدار متناظر تخمینهای زیر حاصل می شوند:

$$E_{\Lambda} = -\left(\frac{m_e}{me^{\Upsilon}}\right) \times 1\Upsilon/\Re \ eV \approx - \ \circ/\circ 1 \ eV \tag{17-0}$$

$$r_1 = \left(\frac{\varepsilon m}{m_e}\right) \times \cdot /\Delta \, \text{TÅ} \approx \text{F} \cdot \text{Å}$$
 (17- Δ)

 $-17/9 \ eV$ و $-17/9 \ eV$ مقادیر مربوط به هیدروژن هستند. بنابراین ترکیب جرم مؤثر کوچک و ثابت دی الکتریک بزرگ، پیوندی بسیار ضعیف برای الکترون اضافی با اتم ناخالصی می دهد و تابع موج بسیار گسترده ای برای حالت مقید به بار می آورد. از آنجا که تابع موج حالت مقید تا تعداد زیادی از قطرهای اتمی گسترش می بابد، تخمین ما در به کارگیری جرم مؤثر و ثابت دی الکتریک ماکروسکوپی باید به خوبی کارا باشد. توجه کنید که تخمین ما برای انرژی پیوند در دمای اتاق کمتر از $-17/9 \ eV$ () است، در نتیجه انتظار داریم اکثر اتمهای ناخالصی دراین دما یونیده شوند، و الکترونهای اضافی برای حرکت در بلور آزاد باشند؛ درجهٔ یونش در بخش بعد به طور کامل تر مورد بحث قرار خواهد گرفت. مقادیر اندازه گیری شدهٔ انرژی های یـونش بخشنده برای سیلیسیم و ژرمانیوم در جدول $-10/9 \ eV$ ارائه شده اند.

معادلهٔ (۵-۰۱) یک سری نامتناهی از حالتهای مقید ارائه میکند، ولی این فقط در صورد ایده آل یک تک ناخالصی در بلور نامتناهی به کار میرود. در عمل می توان انتظار داشت که معادلهٔ (۵-۱۰) فقط در موردی به کار میرود که فاصلهٔ بین ناخالصی ها در مقایسه با اندازهٔ تابع موج حالت مقید بزرگ باشد. چون، مطابق معادلهٔ (۵-۱۱) اندازهٔ تابع موج متناسب با مربع عدد کوانتومی n است، بالاترین تراکمی که انتظار داریم معادلهٔ (۵-۱۰)برای آن به کار رود متناسب با کوانتومی n است. بنابراین تراکم حدّی از مرتبهٔ n-۲۰ برای n برای n-۳ ، n-

جدول 0-1 گافهای نواری، انرژیهای بخشنده و پذیرنده، گذردهی نسبی و تراکمهای حامل ذاتی Ge های دای Ge

	$E_G(eV)$	$E_{D}\left(eV ight)$		$E_A (eV)$		تراكم حامل ذاتي	
	$T = \cdot K$ در	P	As	B	\overline{Al}	ε	(m^{-T}) ۲۰۰ K در
Si	1/01	0/040	0/049	0/040	·/·۵Y	11/7	1×1.19
Ge	.199	./.17	0/017	./.1.	./.\.	10/1	7×1.19

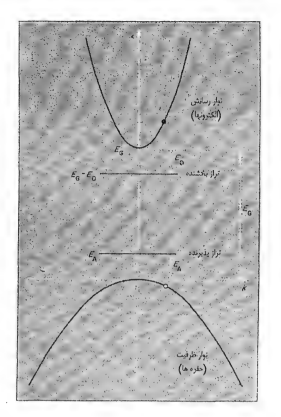
داده ها از کتاب زیر است:

American Institute of Physics Handbook, 3rd edn, McGraw-Hill, New York (1972)

و m - m برای m = n است. لذا در عمل مفهوم حالتهای مقید هیدروژنی فقط در مورد تعدادی از پایین ترین ترازها کاربرد دارد. پارامتر مهم در تعیین تعداد ناخالصی های یونیده عبارت از اختلاف انرژی بین پایین ترین حالت مقید و پایین ترین حالت متحرک در ته نوار رسانش است. حضور تعداد بیشتری از حالتهای مقیدی که به ته نوار رسانش بسیار نزدیکترند تأثیر بسیار کوچکی دارد و معمولاً در نظر گرفته نمی شود.

بنابراین نمودار تراز انرژی الکترون در شکل ۵-۱، در نزدیکی ته نوار رسانش به صورتی که در شکل ۵-۴ نشان داده شده است تعدیل می شود. حالت مقید به منزلهٔ یک تراز ناخالص بخشنده شناخته می شود زیرا می تواند یک الکترون به نوار رسانش بدهد. تراز بخشنده در شکل ۵-۴ با یک خط افقی نشان داده شده است و این نشانگر آن است که به دلیل جایگزیدگی این تراز در فضا، در سنتز فوریهٔ تابع موج حالت مقید، به حالتهای k در گسترهای متناهی از k نیاز است. در صفر مطلق الکترون اضافی وابسته به ناخالصی بخشنده، تراز ناخالص بخشنده را اشغال می کند، ولی برای یونیده کردن و بردن آن به نوار رسانش به انرژی نسبتاً کوچکی نیاز است.

آنچه که در مورد ناخالصی های گروه پنجم و الکترونها گفته ایم عیناً در مورد ناخالصی های گروه سوم و حفره ها صادق است. یک عنصر گروه سوم، مانند بورون یا آلومینیوم، دارای یک الکترون کمتر از تعدادی است که برای تشکیل چهار پیوند کووالانی در ساختار الماسی سیلیسیم یا ژرمانیوم مورد نیاز است. این عدم وجود الکترون نمایشگر حفرهای در نوار ظرفیت است که گرایش به پیوند با یون B^{-1} یا B^{-1} دارد . این موضوع منجر به پیدایش یک تراز ناخالصی پذیرنده برای حفره در حدود B^{-1} پایین تر از ته نوار ظرفیت حفره، مطابق شکل B^{-1} می شود (پذیرنده به این دلیل انتخاب شده است که این ناخالصی الکترونهای نوار ظرفیت را می می پذیرنده به این دلیل انتخاب شده است که این ناخالصی تراز پذیرنده توسط یک الکترون که به یک ناخالصی پذیرنده مقید می شود انرژی پایین تری دارد، اشغال تراز پذیرنده توسط یک الکترون



شکل ۵-۴: حالتهای انرژی الکترونی در شکل ۵-۱ به گونهای تعدیل شدهاند تا حالتهای مقید در مجاورت ناخالصی های بخشنده و یذیرنده را میسر سازند.

نمایشگر حالت انرژی بالاتری برای الکترون نسبت به حالت انرژی در نوار ظرفیت است. مقادیر اندازه گیری شدهٔ انرژیهای یونش پذیرنده برای سیلیسیم و ژرمانیوم را در جدول ۵-۱ می توان یافت.

توجه داریم که افزودن یک ناخالصی تعداد کل ترازهای انرژی الکترونی را تغییر نمی دهد. بلکه ترازها، برای تشکیل ترازهای ناخالصی بخشنده و پذیرنده از نوارهای رسانش و ظرفیت جدا می شوند. بنابراین، با وجودی که بلور حاوی یک اتم پذیرنده برای تشکیل تمام پیوندهای کووالان یک الکترون کم دارد، ولی نوار ظرفیت نیز برای تشکیل تراز پذیرندهٔ جایگزیده یک تراز انرژی از دست داده است. لذا درست به تعداد کافی الکترون وجود دارد تا نوار ظرفیت در T=0 نوار رسانش نیز کاملاً خالی است.

۵-۳-۵ برانگیختگیهای گرمایی حاملها

برای محاسبهٔ تعداد حاملهای بار در هر دمای T از نمودار تراز انرژی الکترون در شکل ۵-۴

استفاده می کنیم. این نمودار نمایشگر یک ساده سازی در وضعیت واقعی سیلیسیم و ژرمانیوم است زیرا در این مواد کمینهٔ نوار رسانش در k=0 نیست؛ این موضوع در هدفهای فعلی ما هیچ تفاوتی به بار نمی آورد (در هر حال بخشهای 0-4 و 0-0-7 را ببینید). احتمال اشغال حالت انرژی a توسط تابع توزیع فرمی بیان می شود (معادلهٔ a (a-a))

_ فیزیک حالت جامد

$$f(\varepsilon) = \frac{1}{e^{(\varepsilon - \mu)/k_B T}}$$

که در آن مقدار پتانسیل شیمیایی μ را در هر دما باید طوری تنظیم کرد که تعداد کل صحیح ذرات به دست آید. تراز انرژی (T) $\mu=\mathfrak{s}$ موسوم به **تراز فرمی** است و در کتابهای درسی نیمرسانا اغلب، با نماد F نشان داده می شود. این موضوع می تواند خیلی گیج کننده باشد زیرا در فصل T قوارداد متداول مکانیک آماری را دنبال کردیم و این نماد را برای مقدار μ در $\sigma=0$ نظر گرفتیم. برای سازگاری بین فصلهای کتاب این روش را ادامه می دهیم ولی خواننده باید در تشخیص بین کاربرد ما از واژهٔ "انرژی فرمی" در مورد $\sigma=0$ و "تراز فرمی" در مورد $\sigma=0$ باشد

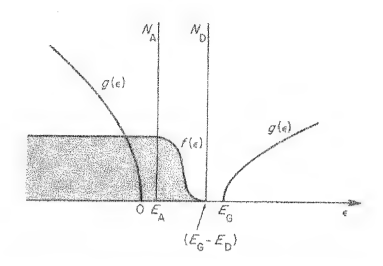
عامل دیگری که اشغال حالتهای موجود در نوارهای رسانش و ظرفیت را تعیین می کند چگالی حالتها در گسترهٔ واحد انرژی است. این چگالی را می توان به همان طریقی که در بخش -7 برای الکترونهای آزاد عمل شد محاسبه کرد، به جز اینکه باید به جای رابطهٔ پاشندگی الکترون آزاد، معادلهٔ -6)، به ترتیب روابط پاشندگی نوارهای رسانش و ظرفیت، معادلات -6)، را به کاربرد. چگالی حالتهای حاصل (معادلهٔ -6) رابینید) عبارت است از

$$g(\varepsilon) = \frac{V}{\gamma_{\pi} \gamma_{\hbar} \Gamma} \left(\gamma_{m_e} \right)^{\tau/\tau} \left(\varepsilon - E_G \right)^{1/\tau}$$
 نوار رسانش نوار رسانش نوار رسانش

$$g(\varepsilon) = \frac{V}{\gamma_{\pi} \gamma_{h}^{\gamma_{\pi}}} \left(\gamma m_{h} \right)^{\gamma/\gamma} \left(-\varepsilon \right)^{\gamma/\gamma}$$
 نوار ظرفیت (۱۴-۵)

چگالی حالتهای بیان شده توسط معادلهٔ (۵-۱۴) در شکل ۵-۵ رسم شده است. علاوه بر چگالی حالتهای سهموی در نوارهای رسانش و ظرفیت، N_D حالت نیز در انرژی E_A وجود دارد که به ترتیب به N_D بخشنده و N_A پذیرنده در واحد حجم N_A مربوط می شوند. تابع فرمی نیز در شکل ۵-۵ نشان داده شده است.

۱- از اَنجاکه فرض میکنیم که تمامی ترازهای بخشنده تبهگن هستند، در حقیقت چگالی حالتها در ترازدهنده در واقع نامتناهی است. تابعی که در یک نقطه، نامتناهی و در هر نقطهٔ دیگر صفر است ولی



شکل a-a: چگالی حالتها (ε) g و تابع فرمی $f(\varepsilon)$ برای یک نیمرسانا با طرح تراز انرژی شکل a-b. تراز فرمی a معمولاً درون گاف نواری است و به اندازهٔ کافی از لبه های نوار دور است به طوری که احتمال اشغال حالتهای نوار ظرفیت و نوار رسانش توسط الکترونها به ترتیب نزدیک ۱ و a است.

 $k_B T$ در دمای اتاق به مراتب کوچکتر از E_G است به طوری که همانگونه که نشان داده شده است اگر تراز فرمی جایی درون گاف نواری قرار گیرد که خیلی نزدیک به لبهٔ نواری نباشد (وضعیت تقریباً همیشه به همین منوال است)، تابع فرمی درنوار ظرفیت بسیار نزدیک به واحد و در نوار رسانش بسیار کوچک است. در نتیجه می توانیم تابع فرمی را به طریقی تقریب بزنیم که برای تعداد الکترونها در نوار رسانش و تعداد حفره ها در نوار ظرفیت عبارتهای تحلیلی به دست آوریم. در نتیجه برای انرژی الکترونی $\epsilon - \mu \gg k_B T$ و لذا

$$e^{(\varepsilon-\mu)/k_BT}\gg 1$$

 $f(\varepsilon) \approx e^{(\mu - \varepsilon)/k_B T}$ (10-0)

است در $E=E_G$ و مساحت زیر آن برابر $N_D V$ است.

بنابراین تعداد الکترونها به ازای واحد حجم در نوار رسانش به قرار زیراست

دارای یک سطح زیر منحنی متناهی است، تابع δ نامیده می شود (مساحت زیر منحنی چگالی حالتها برابر تعداد حالتهاست). یک تابع δ ی با مساحت و احد در x=xبا $\delta(x)$ مشخص می شود. بنابرایین چگالی حالتهای ترازهای بخشنده را باید به صورت $N_D V \delta(\varepsilon - (E_G - E_D))$ نوشت. که مبین آن است که تابع δ ای

$$n = \frac{1}{V} \int_{E_G}^{\infty} f(\varepsilon) g(\varepsilon) d\varepsilon$$

$$\approx \frac{1}{7\pi^{7} \pi^{7}} \int_{E_{G}}^{\infty} (7m_{e})^{7/7} (\varepsilon - E_{G})^{1/7} e^{(\mu - \varepsilon)/k_{B} T} d\varepsilon$$

$$= \frac{(\Upsilon m_e)^{\Upsilon/\Upsilon}}{\Upsilon \pi^{\Upsilon} \hbar^{\Upsilon}} e^{(\mu - E_G)/k_B T} \int_{\circ}^{\infty} (\varepsilon - E_G)^{1/\Upsilon} e^{-(\varepsilon - E_G)/k_B T} d(\varepsilon - E_G)$$

$$=N_{c} e^{(\mu-E_{G})/k_{B}T} \qquad (18-\Delta)$$

که در آن

$$N_c = \Upsilon \left(\frac{\Upsilon \pi m_e \, k_B \, T}{L^{\Upsilon}} \right)^{\Upsilon/\Upsilon} \tag{1V-0}$$

با مقایسهٔ معادلات (۵–۱۵) و (۱۶–۵) میبینیم که N_c برابر تعداد مؤثر ترازها به ازای واحد $\varepsilon=E_G$ میبانش است، به شرط آنکه تصّور کنیم این ترازها در ته نوار رسانش متراکم شده باشند. وابستگی دمایی N_c به این دلیل بروز میکند که ترازها آنچنان متراکم نیستند.

احتمال اینکه حالتی در نوار ظرفیت توسط یک حفره اشغال شود برابر $f(\varepsilon)$ است که می توان آن را چنین نوشت

$$1 - f(\varepsilon) = 1 - \frac{1}{e^{(\varepsilon - \mu)/k_B T} + 1} = \frac{e^{(\varepsilon - \mu)/k_B T}}{e^{(\varepsilon - \mu)/k_B T} + 1}$$

$$= \frac{1}{e^{(\mu - \varepsilon)/k_B T} + 1}$$
(1A-\Delta)

برای $k_B \, T \gg k$ این عبارت را می توان با همان روشی که در مورد استخراج معادلهٔ ۵–۱۵ به کار رفت تقریب زد تا چنین حاصل شود.

$$1-f(\varepsilon) \approx e^{(\varepsilon-\mu)/k_B T}$$
 (19-2)

بنابراین تعداد حفوهها به ازای واحد حجم در نوار ظرفیت برابر است با

$$p = \frac{1}{V} \int_{-\infty}^{\bullet} [1 - f(\varepsilon)] g(\varepsilon) d\varepsilon$$

$$\approx \frac{(\forall m_h)^{\tau/\tau}}{\forall \pi^{\tau} h^{\tau}} \int_{-\infty}^{\infty} (-\varepsilon)^{\tau/\tau} e^{(\varepsilon - \mu)/k_B T} d\varepsilon$$

$$= \frac{(\forall m_h)^{\tau/\tau}}{\forall \pi^{\tau} h^{\tau}} e^{-\mu/k_B T} \int_{\infty}^{\infty} \varepsilon_h^{\tau/\tau} e^{-\varepsilon_h/k_B T} d\varepsilon_h$$

$$= N_V e^{-\mu/k_B T} \qquad (\Upsilon \circ -\Delta)$$

که در آن

$$N_V = \Upsilon \left(\frac{\Upsilon \pi m_h k_B T}{k^{\Upsilon}} \right)^{\Upsilon/\Upsilon} \tag{\Upsilon1-0}$$

تعداد مؤثر حالتها به ازای واحد حجم در نوار ظرفیت است به شرط آن که تمامی این حالتها در بالای نوار، $\varepsilon = s$ ،متراکم شده باشند.

توجه کنید که معادلهٔ (۵–۱۵) پیش بینی میکند که احتمال اشغال یک حالت در نوار رسانش توسط الکترون با توزیع کلاسیکی بولتزمن، $f(\varepsilon)\sim \exp(-\varepsilon/k_BT)$, بیان می شود. بنابراین، انتظار داریم که نتایج مکانیک آماری کلاسیکی برای الکترونهای نوار رسانش معتبر باشند به شرط آن که تقریب منجر به معادلهٔ (۵–۱۵) قابل توجیه باشد. برای مثال، انرژی الکترون در معادلهٔ (۵–۱) به مربع k بستگی دارد، به طوری که همپاری انرژی، برای الکترونهای نوار رسانش درست مانند ذرات در یک گاز کلاسیکی پیش بینی می کند که میانگین انرژی جنبشی گرمایی به صورت k باشد. درج k باشد. درج k در معادلهٔ (۵–۱۹) نشان می دهد که حفره نیز از یک نوع توزیع کلاسیکی بولتزمن پیروی می کنند.

الایش یک نیمرسانای خالص با ناخالصیهای بخشنده یا پذیرنده همان طوری که به زودی بحث خواهیم کرد، باعث تغییر پتانسیل شیمیایی و در نتیجه تغییر تراکمهای حاملها می شود. ولی نخست به نتیجهٔ مهم زیرکه از ضرب معادلات (۵-۱۶) و (۵-۲۰) در یکدیگر به دست می آید توجه می کنیم:

$$np = N_C N_V e^{-E_G / k_B T}$$
 (YY-a)

بنابراین حاصل ضرب تراکم الکترون و حفره با وجودی که به دما بستگی دارد مستقل از تراکم ناخالصی است. معادلهٔ (۵-۲۲) را می توان به منزلهٔ مثالی از قانون اثر جرم، که در نظریهٔ واکنشهای شیمیایی به کار می رود در نظر گرفت؛ این معادله مانستهٔ حاصل ضرب ثابت غلظتهای هیدروژن و یون هیدروکسیل در محلولهای آبی متفاوت در دمای یکسان است. "واکنش شیمیایی" درنیمرسانا عبارت است از ترازمندی الکترونها و حفره ها با انرژی گرمایی به

_____ فيزيك حالت جامد شكل ارتعاشات شبكهاى و تابش جسم سياه.

۵-۳-۳ رفتار ذاتی

در یک نیمرسانای خالص تراکم الکترون و حفره برابرند زیرا یک حفره در نوار ظرفیت تنها توسط برانگیختگی یک الکترون به نوار رسانش، تولید میشود، شکل (۱-۵). بـنابرایـن بـا استفاده از معادلهٔ (۵-۲۲) داريم

$$n_i = p_i = (N_C N_V)^{1/7} e^{-E_G/7k_B T}$$
 (TY-a)

زیرنویس i نشانگر آن است که این کمیتها تراکمهای حامل ذاتی اند، چنین نامیده می شوند زیرا ویژگی ذاتی نیمرسانای خالص هستند. رسانندگی الکتریکی چنین نیمرساناهایی را **رسانندگی ذاتی** مینامند. تراکم حامل ذاتی در سیلیسیم و ژرمانیوم در دمای اتاق به ترتیب برابر ۳- m^{-7} ۲× ۱، q^{-7} و ۳- q^{-7} ۱، q^{-7} است. با مساوی قرار دادن مقادیر q^{-7} برابر (۵-۱۶) و (۵-۲۰) می توانیم پتانسیل شیمیایی یک نیمرسانای ذاتی را استنتاج کنیم. بنابراین

$$e^{\,(\Upsilon\!\mu\,-E_{\,G}\,)/k_{B}\,T}\ =\!N_{V}/N_{C}$$

 $\mu = \frac{1}{\gamma} E_G + \frac{1}{\gamma} k_B T / ln \left(N_V / N_C \right) = \frac{1}{\gamma} E_G + \frac{\gamma}{\gamma} k_B T ln \left(m_h / m_e \right)$ (۲۴-۵) چون $E_G \ll k_B T \ll k_B$ لذا جملهٔ دوم کوچک است و تراز فرمی اساساً در وسط گاف نواری است.

توجه کنید که حاصل ضرب تراکمهای الکترون و حفره در هر نیمرسانایی بااستفاده از معادلات (۵-۲۲) و (۵-۲۳) به آسانی چنین نوشته می شود:

$$np = n_i^{\Upsilon} (T) \tag{Y \Delta-\Delta}$$

که در آن $n_i(T)$ تراکم حامل ذاتی در همان دماست.

برای یافتن شرایطی که دراَن به طور تجربی بتوان انتظار مشاهدهٔ رفتار ذاتی را داشت، بررسی میکنیم که با افزودن مقدار بسیار کمی از ناخالصی بخشنده چه اتفاقی میافتد. در دمای اتاق، مقادیر کمی از ناخالصی، پتانسیل شیمیایی را فقط به مقدار جزیی تغییر میدهد، در نتیجه پتانسیل شیمیایی در نزدیکی مرکز گاف انرژی باقی میماند. تراز بخشنده مطابق شکل ۵-۵ در دم انرژی ـ بالای تابع فرمی قرار میگیرد و در نتیجه تقریباً تمامی الکترونهای اتمهای بخشنده در نوار رسانش خواهند بود. بنابراین تراکم الکترونی به شدت تغییر خواهد کرد مگر اینکه تراکم بخشنده در مقایسه با تراکم حامل ذاتی، که توسط معادلهٔ ۵-۲۳ بیان میشود، کوچک باشد.

بنابراین لازمهٔ رفتار ذاتی در سیلیسیم در دمای اتاق آن است که m^{-m} $N_D < 1 \times N_D$ از آنجا که تراکم اتمی برابر m^{-m} $N_D = 0$ است، میزان ناخالصی باید کمتر از ۱ در ۱ $N_D = 0$ باشد.

با وجودی که در مورد ژرمانیوم، لازمهٔ سهلتری وجود دارد (کمتر از ۱ در ۱۰۹) مشکل فنی ساخت بلورهای با چنین خلوص خارقالعادهٔ بالا یکی از دلایلی است که چرا پیش از این نیمرساناها به طور گسترده مورد استفاده قرار نگرفته اند. کشف پالایش منطقه ای که به پیشرفتهای نوین انجامید باعث تحول غیر منتظره ای شد. پالایش منطقه ای به این حقیقت متکی است که ناخالصی ها در مایع بیش از جامد قابل حل هستند، به طوری که اگر یک منطقهٔ مذاب در طول یک جامد حرکت کند ناخالصی ها همراه با آن جاروب می شوند. در عمل بلور درست در زیر نقطهٔ دوب آن در یک کوره قرار می گیرد و منطقهٔ کوچکی از آن توسط یک گرم کن القایی کمکی ذوب می شود؛ با کشیدن نمونه از میان گرم کن القایی، منطقهٔ مذاب در طول نمونه حرکت می کند. این فرایند آنقدر تکرار می شود تا خلوص مورد نظر حاصل شود. مادهٔ خالص شده متعاقباً با مقادیر کنترل شدهٔ بخشنده یا پذیرنده آلوده می شود تا ویژگیهای موردنظر را به بار

۵-۳-۴ رفتار غیر ذاتی

وقتی پذیرنده ها و بخشنده ها موجود باشند، پتانسیل شیمیایی با این دربایست که تعداد کل الکترونها باید صحیح باشد تعیین می شود. یک راه مناسب برای تحقق این موضوع این است که μ را چنان انتخاب کنیم که بلور از نظر الکتریکی خنثی باشد؛ بلور از اتمهایی که از نظر الکتریکی خنثی هستند تشکیل شده است، در نتیجه باری که در هر نقطه پدیدار شود باید با یک بار مساوی و با علامت مخالف همراه باشد. بارهایی که مورد نظرند عبارتند از الکترونها در نوار رسانش، حفره ها در نوار ظرفیت و ناخالصی های یونیدهٔ بخشنده و پذیرنده. شرط خنثایی الکتریکی آن است که چگالی های بار مثبت و منفی وابسته به این بارها باید مساوی یکدیگر باشند. یعنی

$$n + N_A^- = p + N_D^+ \tag{YS-2}$$

که در آن N_{A}^{-} و N_{D}^{+} تراکمهای بخشندهها و پذیرندههای یونیدهاند که بر حسب تابع فـرمـی توسط معادلات زیر بیان می 0

(C.Kittle and H. Kroemer, Thermal Physics, 2nd edn, W.H. Freeman, San Fransisco (1980, P.143)

۱- این عبارتها برای N_D^+ و N_D^+ کاملاً صحیح نیستند. در این عبارتها آین واقعیت که حالتهای مقید ناخالصی می توانند با حاملهایی با اسپین بالا (\uparrow) یا با حاملهای اسپین پایین (\downarrow) اشغال شوند، ولی احتمال اشغال مضاعف (به دلیل بر هم کنشهای الکترون ـ الکترون) صفر است منظور نشده است. با به کارگیری عبارتهای صحیح تفاوت چندانی بروز نمی کند

$$N_D^+ = N_D \left[V - f(E_G - E_D) \right] \tag{YY-0}$$

$$N_A^- = N_A f(E_A)$$
 (YA-Q)

با درج معادلات (۵–۱۶) و (۵–۲۰) برای n و qدر معادلهٔ (۵–۲۶)، می توانیم μ و بنابراین p را تعیین کنیم. جوابهای تحلیلی را فقط در موارد خاص حّدی می توان به دست آورد و اکنون به بحث در بارهٔ برخی از این موارد می پردازیم.

متداولترین وضعیت آن است که در آن ناخالصیهای از هر دو نوع حاضر باشند. فرض کنیم متداولترین وضعیت آن است که در آن ناخالصیهای باید. ترازهای پذیرنده انرژی پایین تری دارند، به همین دلیل این ترازها در صفر مطلق کاملاً توسط الکترونهای ناخالصیهای بخشنده اشغال می شوند و تعداد N_D-N_A تراز بخشندهٔ غیر یونیده باقی می ماند. چون در دمای T=1 فقط تراز فرمی است که می تواند نیمه پر باشد نتیجه می شود که T=1 در دماهای بسیار پایین، فرمی است که می تواند نیمه پر باشد نتیجه می شود که چندان تغییر نیافته است، تراز فرمی به این مقدار نزدیک باقی می ماند، در نتیجه، با استفاده از معادلهٔ (T=1)، تراکم الکترونها در نوار رسانش عبارت است از

$$n \approx N_c \ e^{-E_D \ / k_B \ T}$$
 برای $k_B \ T \ll E_D$ (۲۹–۵)

از آنجا که $E_G \gg E_G$ ، تراکم الکترونی به مراتب بزرگتراست از تراکم ذاتی، که توسط معادلهٔ ($T_C = 0$) بیان می شود؛ در نتیجه، به دلیل قانون اثر جرم، معادلهٔ ($T_C = 0$)، تراکم حفره به مراتب کمتر از مقدار ذاتی آن است. این نوع ماده، که در آن ناخالصیهای بخشنده بیشتراند و تعداد الکترونها در آن بر تعداد حفره ها فزونی می یابد، به مادهٔ نوع $T_C = 0$ معروف است؛ الکترونها حامل اکثریت و حفره ها را حاملهای اقلیت می نامند. پذیرنده های اضافی با روشی کاملاً مشابه به مادهٔ نوع $T_C = 0$ را به بار می آورند که در آن حفره ها عامل اکثریت اند. در مادهٔ نوع $T_C = 0$ به در آن پذیرنده ها بیش از بخشنده ها هستند، تراز فرمی در صفر مطلق بر تر از پذیرنده منطبق است $T_C = 0$ به قرار زیر است

$$ppprox N_V \; e^{-E_A\;/k_B\;T}$$
 يراى $k_B\;T\ll E_A$ (۲۰-۵)

در مورد مادهٔ نوع n ، با افزایش دما تعداد بخشندههای یونیده با تعداد کل بخشندهها قابل مقایسه می گردد؛ و از آنجا که تراز بخشنده باید دراین صورت در دم تابع توزیع فرمی باشد، تراز فرمی در زیر تراز بخشنده قرار می گیرد. بنابراین یک گسترهٔ دمایی داریم که در آن اساساً تمامی

بخشندهها و پذیرندهها یونیدهاند و با استفاده از معادلهٔ (۵-۲۶) چگالی الکترونی برابر است

$$n = N_D - N_A \tag{(7)-0}$$

با مساوی قرار دادن مقادیر n از معادلات (۵-۱۶) و (۵-۳۱) تراز فرمی به دست می آید.

$$\mu = E_G - k_B T \ln \left(\frac{N_c}{N_D - N_A} \right) \tag{TY-0}$$

ترازهای آلاینده در اکثر قطعات نیمرسانا، آن چنانند که در دمای اتاق در ناحیه ای قرار می گیرند که در آن تمامی ناخالصی ها یونیده اند از عدم وابستگی دمایی حاصل در تراکم حامل اکثریت اغلب برای کارکرد موفق قطعهٔ نیمرسانا اهمیت دارد. تراکم حامل اقلیت وابسته به دما در این ناحیه را می توان با استفاده از قانون اثر جرم، معادلهٔ (۵-۲۲)، به دست آورد.

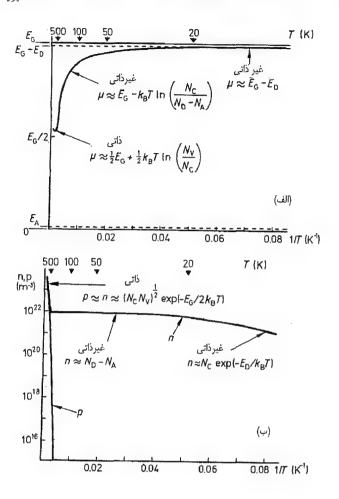
اگر دمای یک نیمرسانای نوع n را باز هم افزایش دهیم، تراکم حفره به سوی تراکم الکترون افزایش یافته، تراز فرمی به سوی مرکز گاف تنزّل می یابد و سرانجام رفتار ذاتی مشاهده می شود. به این ترتیب وابستگیهای دمایی پتانسیل شیمیایی و تراکمهای حاملها در نیمرسانای نوع n به صورتی است که در شکل (۵-۶) نشان داده شده است . در ناحیهای که تراکمها توسط ناخالصیها تعیین می شوند رفتار نیمرسانا را غیر ذاتی گویند. در مورد یک نیمرسانای نوع p نتایج مربوط به معادلات (۵-۳۲) و (۵-۳۲) برای تراکم حفره و پتانسیل شیمیایی در گسترهٔ دمایی که در آن تمامی پذیرنده ها و بخشنده ها یونیده اند به قرار زیر است

$$p = N_A - N_D \tag{TT-0}$$

$$\mu = k_B \ T \ ln \left(\frac{N_V}{N_A - N_D} \right) \tag{TF-0}$$

اگر فقط یک نوع ناخالصی وجود داشته باشد رفتار در دمای بسیار پایین تفاوت خواهد داشت. اگر فقط بخشنده ها حضور داشته باشند، در صفر مطلق و همین طور در دماهای بسیار پایین تر، تراز بخشنده کاملاً پر است. در نتیجه تراز فرمی باید بین تراز بخشنده و نوار رسانش قرار گیرد؛ این وضعیت مشابه مادهٔ ذاتی است، به جز آنکه تراز بخشنده جای نوار ظرفیت را می گیرد. بنابراین، با تقریب زدن معادلهٔ (۵-۲۷) به همان روشی که برای به دست آوردن معادلهٔ (۵-۱۹)

۱- با وجودی که انرژیهای یونش بخشنده و پذیرنده با k_BT قابل مقایسهانید (جدول ۱-۵)، تیمامی بخشنده ها و پذیرنده ها یونیدهاند زیرا چگالیهای موثر حالتها در نوارهای رسانش و ظرفیت، N_C و N_V از تراکمهای ناخالصی بسیار بزرگترند.



شکل ۵-۵ (الف): تغییرات تراز فرمی μ و (ب) تغییرات تراکمهای الکترون و حفوه بر حسب 1/T برای یک نیمرسانای نوع n که دارای تعداد قابل مسلاخهای از ناخالصیهای پذیرنده است (به مقیاس لگاریتمی توجه کنید). نمودار برای $E_D=\circ/\circ 17eV$, $N_D=1\circ^{77}m^{-7}$ ناخالصیهای ژرمسانیوم بسا $E_A=\circ/\circ 17eV$ و $N_A=1\circ^{71}m^{-7}$ محاسبه شده است؛ مقیاس بالایی نمایشگر مقادیر دما در این مورد است.

به کار بردیم، چنین حاصل می شود

$$N_D^+ \approx N_D^- e^{(E_G - E_D - \mu)/k_B T}$$
 (TD-D)

از غلظت حفره می توان چشم پوشی کرد، به طوری که خنثایی الکتریکی (معادلهٔ(۵-۲۶)) ایجاب می کندکه $n=N_D^+$ بنابراین، با استفاده از معادلات (۵-۱۶) و (۵-۳۵)، داریم

$$n = (N_C N_D)^{1/7} e^{-E_D / 7k_B T}$$
 (٣۶-۵)

نماهای معادلات (۵-۲۹) و (۵-۳۶) به اندازه یک ضریب ۲ با یکدیگر تفاوت دارند، لذا مقادیر قابل ملاحظهای از ناخالصی اقلیت در دماهای بسیار پایین دارای اثر قابل توجهی هستند.

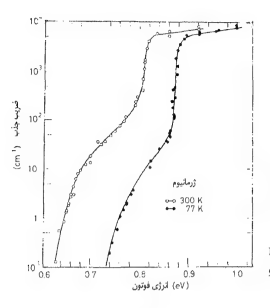
۵-۴ جذب تابش الكترومغناطيسي

شکل ۵-۷ نمایشگر ضریب جذب تابش الکترومغناطیسی به صورت تابعی از انرژی (بسامد) فوتون برای ژرمانیوم در دو دمای متفاوت است. در T=VVK، با افزایش انرژی فوتون یک آستانهٔ جذب در حوالی VTeV، و یک افزایش ناگهانی دیگر در جذب انرژی VTeV، و جود دارد. این افزایشها در جذب به هنگامی رخ می دهند که فوتونها انرژی کافی برای برانگیختن یک الکترون نوار ظرفیت به نوار رسانش و ایجاد یک زوج الکترون حفره دراین فرایند داشته باشند. به این ترتیب انرژیهای فوتون در آستانهٔ جذب مقیاسی برای گاف انرژی در نیمرساناها فراهم می سازد.

برای درک اینکه چرا در ژرمانیوم ظاهراً دو گاف انرژی وجود دارد، لازم است بدانیم که چرا ژرمانیوم (مانند سیلیسیم) یک نیمرسانای با گاف (نواری) غیر مستقیم است که در آن بیشینهٔ نوار ظرفیت و کمینهٔ نوار رسانش در مقادیر مختلف k رخ می دهند. بیشینهٔ نوار ظرفیت در =k است و لی کمینهٔ نوار رسانش در یک بردار k در مرز منطقهٔ بریلوئن در جهت [۱۱۱] قرار دارد. این موضوع در شکل $-\Delta$ (الف) نمایش داده شده است. این شکل روابط پاشندگی الکترون را برای ژرمانیوم ، برای k در جهت [۱۱۱] نشان می دهد. انرژی اَستانهٔ پایین تر برای جذب فو تون، همان طوری که در شکل نشان داده شده است؛ با تقریب خوبی به کمینهٔ اختلاف انرژی بین دو نوار، E_G مربوط است. انرژی اَستانهٔ پالاتر به کمینهٔ انرژیای مربوط می شود که در آن یک الکترون می تواند بدون هیچ تغییری در عدد موج به نوار رسانش ارتقاء یابد؛ این انرژی در شکل با E_G نشان داده شده است. وقتی الکترون یک فوتون جذب می کند، انرژی و اندازه حرکت باید پایسته بماند. بنابراین تغییر در انرژی Δ و تغییر در اندازه حرکت (بلوری) Δ \hbar \hbar برای الکترون عبارت اند از

$\Delta \varepsilon = \hbar \, \omega_{ph} \qquad \text{g} \qquad \hbar \, \Delta \, \mathbf{k} = \hbar \, \mathbf{k}_{ph}$

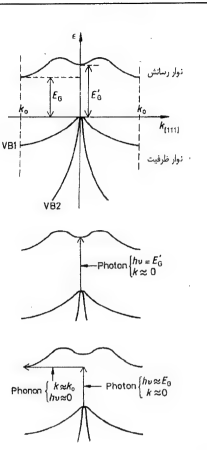
که در آن $^{\omega}_{ph}$ بسامد زاویه ای فو تون و $^{\mathbf{k}}_{ph}$ بردار موج آن است. در مورد فو تونی با انرژی $^{\infty}_{ph}$ ، طول موج در حدود $^{\infty}_{ph}$ است و بنابراین به مراتب بزرگتر از فاصلهٔ بین اتمی $^{\infty}_{ph}$



شکل ۷-۵: ضریب جذب ژرمانیوم برای تابش الکترومغناطیسی بر حسب انرژی فوتون در دماهای ۷۷٪ و ۳۰۰۳ (با اجازه از دبلیو. سی. دش و آر. نیومن W.C. Dash and R.Newman, Phys. Rev. 99, 1151 (1955))

است. به این ترتیب اندازه حرکت فوتون، h/λ ، خیلی کوچکتر از h/R است، که مرتبهٔ بزرگی اندازه حرکت یک الکترون در نوار رسانش است. لذا فوتونهای با انرژی در حدود ۱eV نمی توانند تغییرات قابل توجهی در اندازه حرکت الکترونها ایجاد کنند و همان طور که در شکل $-\Delta$ (ب) نشان داده شده است، گذارها عملاً قائم اند. انرژی آستانه برای چنین گذارهایی برابر کمینهٔ اختلاف قائم بین نوارهای ظرفیت و رسانش است و این امر، انرژیهای آستانه بالاتر در شکل $-\Delta$ را توجیه می کند.

فو تونهای با انرژی بین E_G و یک دیگر چرا جذب می شوند؟ روشن است که باید یک چشمه (یا چاهکی) از اندازه حرکت درون بلور موجود باشد. کوانتومهای ارتعاشات شبکه، فونونها، این چشمه یا (چاهک) را فراهم می سازند؛ فونونها بر خلاف فو تونها دارای اندازه حرکت های بزرگ و انرژی کو چکند. فونونی با اندازه حرکت h/R دارای انرژی از مرتبهٔ k_B θ_D در آن θ_D دمای دبی است (بخش ۲-۶-۴)، و این انرژی معمولاً در مقایسه با ۱۹۷۷ بسیار کو چک است. برای توضیح انرژی آستانهٔ پایین تر در شکل ۵-۷ فرایندی مانند آنکه در شکل ۵-۸ (ج) نشان داده شده است را در نظر می گیریم که در آن الکترون به طور همزمان یک فوتون جذب و یک فونون گسیل (یا جذب) می کند. فوتون تغییر انرژی الکترون و فونون تغییر اندازه حرکت را فراهم می سازد. در نظریهٔ اختلال وابسته به زمان، چنین فرایندی در مرتبهٔ دوم پدیدار می شود. در حالی که فرایندی که فقط شامل یک فوتون است در مرتبهٔ اول ظاهر می شود و این بیان می کند که چرا آستانهٔ جذب در $\hbar \omega_{ph} = E_G$



(الف) روابط پاشندگی برای نوارهای ${\bf k}$ رسانش و ظرفیت ژرمانیوم برای ${\bf k}$ در جهت [۱۱۱]. E_G کمینهٔ اختلاف انرژی بین دو نوار است. E_G' کمینهٔ فاصلهٔ قائم است.دونوارظرفیت ${}_AV_B$ و ${}_AV_B$ دربیشینهٔ انرژی تبهگناند و به حفرههایی با دو جرم مؤثر متفاوت منجر می شوند.

 (\mathbf{y}) گـذار قـائم یک الکـترون از نوار ظرفیت به نوار رسانش ناشی از جـذب یک فوتون با انرژی E_G' ؛ تغییر حاصل در اندازه حرکت تـوسط چـنین فـوتونی بسیار کوچک است.

(ج) جسذب هسمزمان یک فیوتون و یک فیونون به تیرتیب انبرژی E_G و اندازه حرکت $\hbar k$ را فراهم میکند، تا الکترون را قادر به انتجامگذاری از بیشینهٔ نوار ظرفیت به کمینهٔ نوار سانش سازد.

شکل ۵–۸

کمتر چشمگیر است. در نیمرسانای باگاف (نواری) مستقیم، InSb، که در آن بیشینهٔ نوار ظرفیت و کمینهٔ نوار رسانش در یک مقدار k رخ می دهد، فقط یک انرژی اَستانه مشاهده می شود.

بنابراین طیف جذبی یک نیمرسانا، روشی مستقیم برای اندازه گیری گاف انرژی فراهم میسازد. از شکل ۵-۷ واضح است که گاف انرژی و بنابراین انرژیهای الکترون به دما بستگی دارد. این وابستگی دمایی دو عّلت دارد: انبساط گرمایی ، فاصله بین اتمی و بنابراین پتانسیل شبکه را تغییر میدهد؛ همچنین انرژیهای الکترون به دلیل حضور ارتعاشات شبکه که به طور گرمایی برانگیخته می شوند تغییر میکنند.

۵-۵ خواص ترابردی

برای توصیف حرکت حاملها در حضور میدانهای الکتریکی و مغناطیسی معادلهٔ (۳–۲۳) را برای الکترونها و معادلهٔ (۵–۹) را برای حفوهها به کار میبریم. بـرای سـهولت مـراجـعه، ایـن

معادلات را بار دیگر در اینجا مینویسیم و به آن شماره میدهیم.

$$m_e = \left(\frac{d\mathbf{v}_e}{dt} + \frac{\mathbf{v}_e}{\tau_e}\right) = -e\,\mathbf{E}\,-e\,\mathbf{v}_e\, imes\,\mathbf{B}$$
 (نف)

$$m_h = \left(\frac{d\mathbf{v}_h}{dt} + \frac{\mathbf{v}_h}{\tau_h}\right) = -e\,\mathbf{E} - e\,\mathbf{v}_h \times \mathbf{B}$$
 (ب۳۷-۵)

۵-۵-۱ رسانندگی الکتریکی

وقتي فقط يک ميدان الکتريکي dc وجود داشته باشد جوابهاي معادلات (۵-۳۷) عبارتنداز

$$\mathbf{v}_e = -\frac{e\,\tau_e}{m_e}\,\,\mathbf{E}\,= -\mu_e\,\,\mathbf{E}$$
 (ف) ۳۸-۵)

$$\mathbf{v}_h = \frac{e \tau_h}{m_b} \; \mathbf{E} = \mu_h \; \mathbf{E}$$
 (ب۳۸–۵)

(معادلهٔ ((۳–۲۴) را ببینید)، که تحرکهای الکترون و حفره را به قرار زیر می دهد

$$\mu_e = \frac{e \tau_e}{m_e} \quad \text{9} \quad \mu_h = \frac{e \tau_h}{m_h} \tag{T9-2}$$

چگالی جریان الکتریکی حاصل، که با جمع زدن سهمهای الکترونی و حفرهای به دست می آید، عبارت است از

$$\mathbf{j} = ne \,\mathbf{v}_e + pe \mathbf{v}_h = \left(\frac{ne^{\,\Upsilon} \tau_e}{m_e} + \frac{p \, e^{\,\Upsilon} \tau_h}{m_h}\right) \,\mathbf{E}$$

$$= (ne\mu_e + pe\mu_h) \,\mathbf{E} = \sigma \,\mathbf{E} \tag{$\mathfrak{F} \circ -\Delta$}$$

که قانون اهم است و رسانندگی الکتریکی σ توسط رابطهٔ زیر بیان می شود.

$$\sigma = ne\,\mu_e + pe\mu_h \tag{§1-a}$$

از آنجا که تحرکهای الکترون و حفره معمولاً قابل مقایسهاند، نسبت چگالیهای حاملها، نسبت سهمهای الکترونها و حفرهها در رسانندگی را تعیین میکنند. در ناحیهٔ ذاتی این دو سهم معمولاً یکسانند، ولی در ناحیهٔ غیرذاتی رسانندگی عمدتاً توسط حامل اکثریت تعیین میشود.

رسانندگیهای اندازه گیری شده برای ژرمانیوم نوع nکه با آلایش ارسنیک در مقیاس لگاریتمی بر حسب ۱/۲ در شکل (۵-۹) رسم شدهاند. افزایش تند σ در دماهای بالا، که فقط در

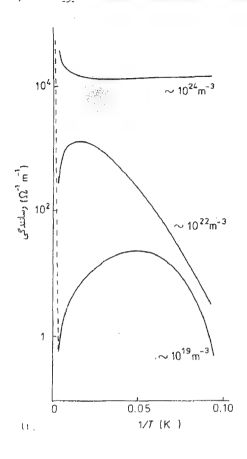
خالص ترین نمونه مشاهده شد، توسط خطچین در طرف چپ نشان داده شده است که نمایشگر افزایش n و p مربوط به گذار رفتار ذاتی است (معادلهٔ (۵–۲۳)). افت p در دماهای پایین در طرف راست شکل برای دو تا از خالص ترین نمونه ها، به یخ زدن الکترونهای واقع بر ترازهای دهنده مربوط می شود؛ از آنجا که شیبهای این دو منحنی تقریباً به اندازهٔ یک ضریب p با هم تفاوت دارند، اغوا کننده است که منحنی بالاتر را به معادلهٔ (۵–۳۶) و منحنی پایین تر را به معادلهٔ (۵–۲۹) مربوط سازیم (مسئلهٔ ۵–۴ را ببینید). در دماهای متوسط بخشنده ها کاملاً یونیده می شوند و کاهش مشاهده شده در رسانندگی با افزایش دما، ناشی از کاهش تحرک الکترون است که به طور گرمایی برانگیخته می شوند به وجود می آید.

ناخالص ترین نمونه رفتاری نشان می دهد که از نظر کیفی متفاوت است. رسانندگی در بایین ترین دماها، درست مانند فلزات، مستقل از دماست. همان طوری که در بخش ۵-۳-۱ بحث کردیم، تراکم ناخالصی دراین نمونه طوری است که در آن توابع موج پایین ترین حالت مقید مربوط به اتمهای بخشندهٔ مجاور شروع به همپوشی می کنند. این امر باعث تشکیل یک نوار انرژی "ناخالصی" از حالتهای الکترون متحرک می شود (بخش ۱۳-۵-۹) در نتیجه الکترونهای ترازهای بخشنده می توانند الکتریسیته را هدایت کنند، که این منجر به تراکم حامل مستقل از دما در دمای پایین می شود. تشکیل یک نوار انرژی ناخالصی مربوط به اتمهای بخشنده که از نظر فضایی بی نظم هستند نمایشگر آن است که نظم بلورین برای حضور حالتهای الکترونی متحرک ضروری نیست؛ وجود فلزات مایع مثال متقاعد کننده تری برای این حقیقت الکترونی متحرک ضروری نیست؛ وجود فلزات مایع مثال متقاعد کننده تری برای این حقیقت

مرتبهٔ بزرگ رسانندگیهای نشان داده شده در شکل ۵-۹ را می توان به طور تقریبی توجیه کرد. یک دمای نسبتاً پایین (۵۰K) و نمونهای با ناخالصی متوسط را اختیار می کنیم، در نتیجه می توانیم انتظار داشته باشیم که پراکنندگی بیشتر ناشی از ناخالصیها، که در این دما ۱۰۰۰٪ یونیده اند، باشد. بنابراین رسانندگی تجربی برای n=1۰۲m-1 از مرتبهٔ n-1۰m-1۰ است. لذا با استفاده از معادلهٔ (۵-۹۰)، با n=1۰ الله با استفاده از معادلهٔ (۵-۹۳)، با n=1۰ الله با استفاده از معادلهٔ (۳۹-۵) با n=1۰ الله با استفاده از معادلهٔ (۳۹-۵) با n=1۰ الله با سطح مقطع برخورد می یک ناخالصی مربوط کنیم. با به کار بردن نظریهٔ جنبشی مقدماتی برای مسافت آزاد میانگین داریم (بخش ۶-۱–۲۰ کتاب فلاورز و مندوزا)

$$e = 1/N_D A \tag{fT-0}$$

تراكم ناخالصي را برابر تراكم بخشنده گرفتهايم. مسافت آزاد ميانگين l توسط رابطهٔ زير به زمان



فيه: يک حالت حامد

شکل ۵-۹: وابستگی دمایی رسانندگی سه نمونهٔ ژرمانیوم حاوی ناخالصیهای بخشندهٔ ارسنیک با تراکمهای تقریبی نشان داده شده (گزارش شده با اجازه از پی .پی. دبی و ای. ام. کانول

P.P.Debye and E.M. Conwell, Phys. Rev. **93**, 993 (1954))

یراکندگی مربوط میشود

 $\tau = l/\overline{\mathbf{v}}_e$

که در آن $\overline{\mathbf{v}}_e$ سرعت گروه میانگین الکترونهاست؛ این سرعت را برابر $\overline{\mathbf{v}}_e$ سرعت گروه میانگین الکترونهای نوار می گیریم زیرا همان طوری که قبلاً نشان داده ایم همیاری انرژی را می توان برای الکترونهای نوار رسیانش بسه کاربرد. بنابرایین با استفاده از مقدار تجربی $\overline{\mathbf{v}}_e$ برای T=1 می برد T=3 نتیجه می گیریم T=3 نتیجه می گیریم

$$A = \frac{1}{N_D l} = \frac{1}{N_D \bar{\mathbf{v}}_e \, \tau_e} = \frac{1}{N_D \tau_e} \left(\frac{\gamma m_e}{\gamma k_B T} \right)^{1/\gamma} \approx 1 e^{-1\Delta} m^{\gamma}$$

بنابراین یک ناخالصی دارای قطر برخوردی بـرابـر (m = m = m = m = m = m است کـه در مقیاس اتمی بزرگ است. با توجه به آنکه بخشنده ها یونیده اند، پراکندگی کولنی مسئول ایـن سطح مقطع است. برای به دست آوردن مقدار دقیق A می توان از فرمول پـراکـندگی رادفـورد

استفاده کرد، ولی برای منظوری که داریم می توانیم با فرض اینکه شعاعی که درون آن پراکندگی قابل ملاحظه است شعاعی است که در آن انرژی پتانسیل کولنی $(e^{\gamma}/\pi \varepsilon_0 \varepsilon r)$ با انرژی جنبشی الکترون فرودی $(\gamma \kappa_B T/\gamma)$ برابر است، تخمین خامی به عمل آوریم. به این ترتیب برای ۱۰ ≈ 3 ، داریم

$$r = \frac{e^{\Upsilon}}{\Upsilon \pi \varepsilon_{\circ} \varepsilon k_{B} T} \approx 1 \circ^{-\Lambda} m = 1 \circ \circ \mathring{A}$$

در نتیجه قطر برخورد در حدود ۲۰۰۸ است، که با تخمین خام مااز رسانندگی سازگار است. توجه کنید، که بر خلاف فلز، در نیمرسانا، چون سرعت الکترون و سطح مقطع پراکندگی و ابسته به دما هستند، سهم پراکندگی ناخالصی در مقاومت ویژهٔ کل و ابسته به دماست.

۵-۵-۲ اثر هال

قبلاً در بخش ۵-۳-۳ ضریب هال R_H را با تعیین میدان الکتریکی تولید شدهٔ عـمود بـر شارش جریان اعمالی \mathbf{j} و بر میدان مغناطیسی \mathbf{g} از طریق معادلهٔ (۳۶-۳) تعریف کردیم، یعنی

$\mathbf{E}_{\mathbf{H}} = R_H \mathbf{B} \times \mathbf{j}$

همچنین مقدار آن را برای یک فلز الکترون آزاد محاسبه کردیم. در نیمرسانا، که در آن دو نوع حامل وجود دارد، محاسبه پیچیده تر است. ولی اغلب چگالی یک نوع حامل به مراتب بزرگتر از چگالی حامل نوع دیگر است و لذا می توان محاسبهٔ بخش ۵-۳-۳ را مستقیماً به کاربرد و نتایج زیر را به دست آورد ۱

$$R_H = -rac{1}{ne}$$
 n در نیمرسانای نوع n n در نیمرسانای نوع n n در نیمرسانای نوع n n در نیمرسانای نوع n

 R_H بنابراین علامت اثر هال توسط علامت حامل بار اکثریت تعیین می شود و اندازه گیری تعیین تراکم حامل بار را ممکن می سازد. با ترکیب معادلات (۵-۴۱) و (۵-۴۳) در می یابیم که اندازه گیریهای همزمان σ و R_H تعیین تحرک حامل را از رابطهٔ زیر امکان پذیر می سازد.

$$\mu = \mid R_H \mid \sigma \tag{$ff-\Delta$}$$

۱- این نتایج براساس این فرض ما که برای هرنوع حامل یک تک زمان و اهلش مستقل از سرعت حامل وجود دارد به دست می آیند؛ شکست این فرض می تواند معادلات (۵-۴۳) را با ضرایبی از مرتبهٔ واحد تعدیل کند، و باعث شود که با تغییر میدان مغناطیسی، تغییری در مقاومت ویژه اندازه گیری شده در جهت جریان به بار آید، پدیده ای که به عنوان مغناطو مقاومت مشهور است.

فرض کردهایم که رسانندگی نیز به طور عمده توسط حامل اکثریت صورت میگیرد. برای مثالی که در بخش قبل بررسی شده داریم

$$R_{H} = \frac{1}{ne} \approx \frac{1}{1 \cdot (1 + 1)^{-1}} = 1 \cdot (1 - 1)^{-1}$$

که در مقایسه با مقاومت ویژه $\Omega m^{7-1} = 10^{-1}$ میبینیم که میدانهای الکتریکی اهمی و هال در یک میدان یک تسلایی با یکدیگر مساویند. در این میدان مغناطیسی میدان الکتریکی کل با جهت جریان زاویه ۴۵° میسازد، یعنی **زاویهٔ هال** ۴۵° است. این میدان مغناطیسی، میدان هال وی هال هال وی مقیاس مفیدی است برای اندازه گیری شدت اثر هال (هر چه B کوچکتر باشد، اثر هال بزرگتر است)؛ با استفاده از محاسبهٔ فوق می بینیم که B_0 توسط رابطهٔ زیر داده می شود.

$$B_{\circ} = \frac{1}{|R_{H}| \sigma} = \frac{1}{\mu}$$

چگالی حامل کو چکتر در نیمرسانا به این معناست که اثر هال در نیمرسانا بزرگتر از فلزات است (مسئلهٔ ۵-۵) را ببینید این موضوع نیمرساناها را برای ساختن گمانهٔ هال به منظور اندازه گیری میدانهای مغناطیسی مفید می سازد. هر چند مطلوب آن است که در سرتاسر گسترهٔ عمل، تراکم حامل مستقل از دما باشد (تمامی ناخالصی ها یونیده و حاملهای ذاتی قابل چشم پوشی باشند)، ولی ماده ای که نسبتاً اندکی آلاییده شده باشد بزرگترین حساسیت را نشان می دهد.

وقتی الکترونها و حفرهها هر دو به تعداد قابل ملاحظهای وجود داشته باشند، برای مثال در ناحیهٔ ذاتی، محاسبهٔ ضریب هال پیچیده تر است. جوابهای حالت مانای معادلات (۵-۳۷) عبارتند از

$$\mathbf{v}_{e} = -\frac{e\tau_{e}}{m_{e}} (\mathbf{E} + \mathbf{v}_{e} \times \mathbf{B}) = -\mu_{e} (\mathbf{E} + \mathbf{v}_{e} \times \mathbf{B})$$

$$\mathbf{v}_{h} = \frac{e\tau_{h}}{m_{h}} (\mathbf{E} + \mathbf{v}_{h} \times \mathbf{B}) = \mu_{h} (\mathbf{E} + \mathbf{v}_{h} \times \mathbf{B})$$
(Fa-a)

بنابراین چگالی جریان زبه قرار زیر است.

$$\mathbf{j} - ne \, \mathbf{v}_e + p \, e \mathbf{v}_h = ne \mu_e \, (\mathbf{E} + \mathbf{v}_e \times \mathbf{B}) + pe \mu_h \, (\mathbf{E} + \mathbf{v}_h \times \mathbf{B})$$
 (49-5)

ترتیب تجربی شکل ۲-۱۲ را در نظر میگیریم که در آن جریان در امتداد x شارش میکند، میدان مغناطیسی در امتداد z اعمال می شود و میدان هال در امتداد y پدیدار میگردد. شرایط مرزی دراین ترتیب هندسی ایجاب میکند که y = 0، ولی این به آن معنا نیست که هریک از

جریانهای حفره و الکترون در این جهت صفرند، بلکه این جریانها بـا یکـدیگر مسـاوی و در جهتهای مخالفند.

برای سهولت، محاسبه را به میدانهای مغناطیسی کوچک محدود میکنیم. اگر توجه داشته باشیم که مؤلفههای y سرعتهای حامل برحسب B خطی اند و فقط در جملات تا مرتبهٔ اول بر

حسب Bرا نگه داریم، آنگاه با استفاده از معادلهٔ (۵–۴۶) داریم

 $i_x = eE_x \ (n \ \mu_e + p \mu_h)$

$$j_{y} = \cdot = eE_{y} (n\mu_{e} + p\mu_{h}) - eB_{z} (n\mu_{e} \nu_{ex} + p\mu_{h} \nu_{hx})$$

$$=eE_y(n\mu_e + p\mu_h) + eB_z E_x(n\mu_e^{\Upsilon} - p\mu_h^{\Upsilon})$$
 (ب۴۷-۵)

که در آن برای به دست آوردن سطر آخر از معادلهٔ (۵–۴۵)استفاده کردهایم. حذف E_{x} بین این دو معادله نتيجه ميدهد

$$E_{y} = -\frac{j_{x} B_{z} \left(n \mu_{e}^{Y} - p \mu_{h}^{Y}\right)}{e \left(n \mu_{e} - p \mu_{h}\right)^{Y}}$$

$$(A-\Delta)$$

(۵-۲۷ الف)

بنابراین با استفاده از تعریف ضریب هال (معادلهٔ (۳-۳۶)) داریم

$$R_{H} = \frac{(p \mu_{h}^{\Upsilon} - n \mu_{e}^{\Upsilon})}{e (p \mu_{h} + n \mu_{e})^{\Upsilon}}$$
 (F9-2)

بنابراین حامل اقلیت، به شرط اینکه تحرکش به اندازهٔ کافی بزرگ باشد، می تواند علامت ضریب هال را معيّن كند.

جالب توجه است که بزرگی جریانهای مساوی و مخالف الکترون و حفره را در جـهت v محاسبه کنیم. در نتیجه، با استفاده از معادلات (۵-۴۷) و (۵-۴۸) داریم

$$j_{ey} = -j_{hy} = n \mu_e \ e \left(E_y + \mu_e \ E_x \ B_z \right)$$

$$= n\mu_e \ e E_x \ B_z \left(\frac{p \mu_h^{\Upsilon} - n \mu_e^{\Upsilon}}{p \mu_h + n \mu_e} + \mu_e \right)$$

$$= j_x \ B_z \left(\mu_e + \mu_h \right) \frac{\sigma_e \ \sigma_h}{\left(\sigma_e + \sigma_e \right)^{\Upsilon}}$$

$$(\Delta \circ - \Delta)$$

که در آن $\sigma_e \, (=n \, e \mu_e \, \mu_h)$ و $\sigma_h \, (=p_e \, \mu_h)$ سهمهای الکترون و حفره در رسانندگی اند. معادلهٔ

- فيزيك حالت جامد

اگر در محاسبهٔ مرتبه های بالاتر B نیز منظور شود، آنگاه مقاومتی که در راستای شارش جریان اندازه گیری می شود تابع میدان مغناطیسی خواهد بود. در میدانهای کوچک مغناطو مقاومت تابع درجهٔ دومی از میدان است (صفحه ۱۱۴ از کتاب اسمیت).

۵-۵-۳ تشدید سیکلوترونی

سیکلو ترون ماشینی است که برای شتاب دادن ذرات باردار به کار می رود؛ کار آن به ایس حقیقت بستگی قاطع دارد که در یک میدان مغناطیسی ثابت dc ، ذرات غیر نسبیتی به جرم m در مدارهای دایره ای، با بسامد زاویه ای dc = eB/m که مستقل از انرژی آنهاست حرکت می کنند، و بنابراین در این بسامد می توانند از یک میدان الکتریکی ac با فاز مناسب انرژی جذب کنند. در نیمرساناها نیز همین اصل به کار می رود و ، با اندازه گیری بسامدهای سیکلو ترونی که در آنها جذب انرژی از میدانهای الکتریکی ac رخ می دهد، تعیین جرمهای مؤثر حاملها امکان پذیر است. برای یک نوع حامل، مثلاً حفره ها، می توان وضعیت را با نوشتن معادلهٔ (ac ac در جهت ac در صفحهٔ ac حمد تحلیل کرد:

$$\frac{dv_{hx}}{dt} \ + \frac{v_{hx}}{\tau_h} \ = \frac{e}{m_h} \ \left(E_x + v_y \ B \right)$$

$$\frac{dv_{hy}}{dt} + \frac{v_{hy}}{\tau_h} = \frac{e}{m_h} (E_y + v_x B)$$

تقارن این دو معادله مارا قادر می سازد که با جمع کردن i برابر معادلهٔ دوم با معادلهٔ اول و نوشتن $u=v_{hx}+iv_{hx}$ آنها را به یک معادله کاهش دهیم. این روش چنین نتیجه می دهد

$$\frac{du}{dt} + \frac{u}{\tau_h} = \frac{e}{m_h} \left(\mathcal{E} - iuB \right) \tag{(21-2)}$$

۱- این قاعدهٔ عمومی را به کار بردهایم که بردارهای دو بعدی را می توان توسط اعداد مختلط در یک نمودار اَرگاند نمایش داد.

مرساناها _____

فرض کنیم میدان الکتریکی ac به شکل ac و $e^{i\omega t}$ باشد؛ توجه کنید که این میدان متناظراست با یک موج قطبیدهٔ دایرهای، زیرا $E_x = \mathscr{E}_0 \cos(\omega t)$ و $E_x = \mathscr{E}_0 \cos(\omega t)$ متناظراست با یک موج قطبیدهٔ دایرهای مورد نظر ما ناچیز است و از آن چشم پوشی خواهیم میدان مغناطیسی این تابش در بسامدهای مورد نظر ما ناچیز است و از آن چشم پوشی خواهیم کود. جواب $u = u_0 e^{i\omega t}$ باست که در آن $u = u_0 e^{i\omega t}$ کود. جواب u به شکل $u = u_0 e^{i\omega t}$

$$\left(\frac{1}{\tau_h} + i\,\omega\right)\,u_\circ = \frac{e}{m_h}\,\left(\mathscr{E}_\circ - i\,u_\circ B\right)$$

$$-i\,e\,\mathscr{E}_\circ$$

معادلهٔ (۵-۵۱) به دست مي آوريم

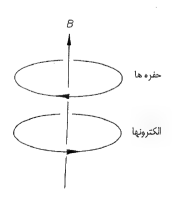
 $u_{\circ} = \frac{-i e \mathscr{E}_{\circ}}{m_h \left(\omega - \omega_c - i / \tau_h\right)} \tag{\Delta Y-\Delta}$

که در آن $\omega_c = -eB/m_h$ بسامد سیکلو ترونی حفره هاست. علامت منها در $\omega_c = -eB/m_h$ که در آن حفره ها حول میدان در جهتی است که در شکل ۵-۰۰ نشان داده شده است، و بنابراین معّرف جهت دوران میدان الکتریکی قطبیدهٔ دایره ای است که با حفره ها جفت خواهد شد. با این قرار داد علامتی که اتخاذ کرده ایم بسامد سیکلو ترونی الکترونها مثبت می شود.

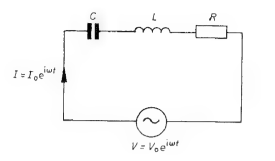
معادلهٔ (۵–۵۲) پاسخ حفرهها به میدان الکتریکی اعمالی رابیان می کند. برای تفسیر این معادله توجه داریم که پاسخ یک مدار متوالی L-C-R به ولتاژ ac اعمالی به همین شکل است (صفحه ۲۶۸ از متن اصلی کتاب گرانت و فیلیپس). اگر جریان در مدار شکل 0-1 به صورت I باشد، برای بسامدهای نزدیک به بسامد تشدید $\omega_R = I$ باشد، برای بسامدهای نزدیک به بسامد تشدید $\omega_R = I$ باشد، برای به شکل زیر نوشته می شود

$$I_{\circ} = \frac{-iV_{\circ}}{\Upsilon L(\omega - \omega_{R} - i/\tau)} \tag{27-2}$$

که در آن au L -C ثابت زمانی میرایی نوسانانهای آزاد در مدار است ، مدار au L در بسامد



شکــــل ۵-۱۰ جــهتهای مــدارهــای سیکلوترونی الکترونها و حفوهها. ۱۷۸ ______ فيزيک حالت جامد

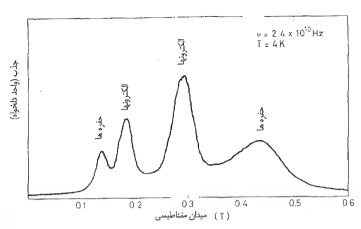


شكل ۵-11: مدار L-C-R سرى.

تشدیدی بیشینهٔ توان جذب را نشان می دهد، و در نتیجه مقایسهٔ معادلات (۵-۵۳) و (۵-۵۳) پیشنهاد می کند که باید بیشینهٔ جذب انرژی الکترومغناطیسی توسط نیمرسانا در بسامد سیکلو ترونی رخ دهد.

برای یک تشدید نیز باید میرایی کوچک باشد و در مورد مدار L-C-R این ایجاب می کند که M_R τ M_R شرط متناظر برای نیمرسانا M_R M_R است، که این شرط درست به این معناست که حفره باید بین برخوردها چند مدار را تکمیل کند. حصول این شرط ساده نیست؛ آزمایشهای تشدید سیکلوترونی نوعاً در بسامدهای در حدود M_R ۲۰ کار می کنند و بنابراین وقتی M_R وقتی M_R است که داشته باشیم M_R M_R و با M_R و بنابراین مرتبه، فقط در نیمرساناهای خالص در دماهای پایین، که پراکندگی توسط ارتعاشات شبکه کوچک است، نیمرساناهای خالص در دماهای پایین، که پراکندگی توسط ارتعاشات شبکه کوچک است، مالکترومغناطیسی از نفوذ میدان الکتریکی در نمونه جلوگیری به عمل نمی آورد، ولی تعداد حاملها در تعادل گرمایی آنقدر کوچک است که تشدید فقط در صورتی به آسانی قابل مشاهده است که این تعداد، برای مثال با تابانیدن نور با بسامد بـزرگتر از M_R بـر روی نیمرسانا، افزایش یابد.

تشدید اغلب توسط کاربرد تابش قطبیدهٔ تخت مشاهده می شود؛ چنین تابشی را می توان به منزلهٔ جمع نور قطبیدهٔ دایرهای راست و چپ در نظر گرفت، به همین دلیل این تابش، الکترونها و حفره را از یکدیگر تمیز نمی دهد. نتایج نوعی برای سیلیسیم در شکل ۵-۱۲ نشان داده شده است. می بینیم که چهار ستیغ جذب وجود دارد، دو ستیغ مربوط به حفرههای با جرمهای مؤثر متفاوت هستند. و جود دو جرم مؤثر برای حفرهها این واقعیت را نشان می دهد که بیشینهٔ انرژی نوار ظرفیت سیلیسیم عملاً به صورت تک تراز تبهگن در دو نوار انرژی متفاوت با روابط پاشندگی الکترونی با انحنای متفاوت است (همان طوری که در شکل ۵-۸(الف) مشاهده می شود. ژرمانیوم نیز این خاصیت را نشان می دهد). دو جرم مؤثر برای الکترونها این واقعیت را نمایش می شود. ژرمانیوم نیز این خاصیت را نشان می دهد). دو جرم مؤثر برای الکترونها این واقعیت را نمایش



شکل ۱۲-۵: منحنی تشدید سیکلوترونی نوعی سیلیسیم. میدان در صفحهٔ (۱۱۰) قرار میگیرد و با محور [۰۰۱] زاویهٔ °۳۰ میسازد (با اجازه از جی درسلهاس، اِ. اف کیپ و سی. کتیل

(D.Dresselhaus, A.F. Kip and C. Kittle, Phys. Rev. 98, 368 (1955))

می دهد که رابطهٔ پاشندگی نوار رسانش در سیلیسیم ناهمسانگرد است؛ الکترونهایی که در جهتهای مختلف حرکت میکنند و دارای جرمهای مؤثر متفاوتند.

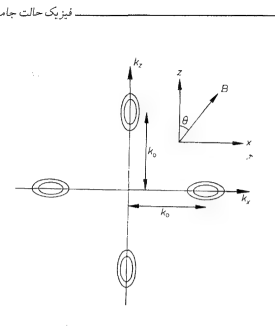
برای گسترش نظریهٔ تشدید سیکلوترونی که این امکان را نیز دربرگیرد نیاز داریم کمینهٔ نوار رسانش در سیلیسیم را بدانیم که در شش نقطهٔ تبهگن در فضای k واقع بر محورهای مختصات شکل $-\infty$ ۱۳–۵ رخ می دهد. سطوح انرژی ثابت حول هر نقطه به صورت بیضیوارهای دواری است که در شکل نشان داده شده است . بنابراین اگر الکترونهایی را که در نزدیکی (0,0,0,0) واقع بر محور 0,0,0 خرار دارند در نظر بگیریم رابطهٔ پاشندگی به شکل زیر است

$$\varepsilon = \frac{\pi^{\Upsilon}}{\Upsilon} \left(\frac{k_{x}^{\Upsilon} + k_{y}^{\Upsilon}}{m_{T}} + \frac{(k_{z} - k_{o})^{\Upsilon}}{m_{L}} \right)$$
 (54-5)

که در آن زیر نویسهای T و L به محورهای عرضی و طولی بیضی و از مربوط می شوند. معادلهٔ (۵–۱۳۷(ب)) را نمی توان در محاسبهٔ دینامیک الکترونها به کاربرد زیرا در این معادله فرض بر وجود یک تک جرم مؤثر همسانگرد است. در عوض تعمیم سه بعدی معادلهٔ (۴–۲۴) را به کار می بریم. بنابراین معادلهٔ زیر را اختیار می کنیم.

$$\frac{\hbar d\mathbf{k}}{dt} = -e\mathbf{v} \times \mathbf{B} \tag{22-2}$$

ــ فيزيك حالت جامد



شکل ۵-۱۳: پر بندهای انرژی در فضای k در نزدیکی کسینهٔ نوار رسانش سيليسيم. دو بستهٔ دیگر از الکترونهای نوار رسانش روی مـــحور $\pm k_z$ يــافت مـــی شوند. در مــتن، تشــدید سيكلوتروني الكترونهاي واقع بر مسحور $\pm k_z$ را بسرای مسیدان مغناطیسی B در جهتی که نشان داده شده، حساب میکنیم.

که در آن از برخوردها و همچنین از میدان الکتریکی عامل حرکتهای سیکلوترونی چشمپوشی کردهایم؛ این روش خود سازگار است زیرا، در غیاب میرایی تـوسط بـرخـوردها، حـرکتهای سیکلوترونیمیرا نخواهد بود و در نتیجه جوابهای حالت مانای معادلهٔ (۵-۵۵) نیز باید میرا نىاشند.

با استفاده از همتای سه بعدی معادلهٔ (۴-۲۲)، سرعت الکترون در معادلهٔ (۵-۵۵) به دست ميآيد.

$$\mathbf{v} = \frac{1}{\hbar} \nabla_{\mathbf{k}} \varepsilon$$
 (۵۶-۵)

که بیان میکند v توسط شیب ٤در فضای k تعیین می شود. لذا با استفاده از معادلات (۵-۵۴) و (۵--۵۶) برای الکترونهای نزدیک به کمینهٔ نوار رسانش در (k_0 , k_0) نتیجه میگیریم.

عامترین وضعیت برای الکترونها در این ناحیه از فضای k میدان مغناطیسیای است که مطابق شکل ۵-۱۳ با محور بیضیوار زاویهٔ θ میسازد. برای سهولت Bرا در صفحهٔ xz اختیار میکنیم. با استفاده از معادلهٔ (۵-۵۷) می بینیم که مؤلفه های معادلهٔ (۵-۵۵) را می توان چنین نوشت.

$$\frac{\hbar dk_x}{dt} = -\frac{e \, \hbar B \, k_y}{m_T} \cos \theta$$

$$\frac{\hbar dk_y}{dt} = -\frac{e\,\hbar B\,k_x}{m_T}\,\cos\,\theta - \frac{e\,\hbar B(k_z-k_\circ)}{m_L}\,\sin\theta,$$

$$\hbar \frac{dR_Z}{dy} = \frac{en B \, Ky}{m_T} \, \sin \theta$$
 اگر در جستجوی یک جواب ارتعاشی به شکل زیر باشیم

 $k_x = k_y e^{i\omega t}$, $k_y = k_y e^{i\omega t}$, $k_z = k_{\bullet} + k_{\tau} e^{i\omega t}$

به آسانی در می یابیم که چنین جوابی فقط در بسامد

$$\omega_{c}=eB\left[rac{\sin^{\gamma} heta}{m_{L}\ m_{T}}+rac{\cos^{\gamma} heta}{m_{T}^{\gamma}}
ight]^{1/\gamma}$$
 (DA-D)

می تواند و جود داشته باشد. بنابراین بسامد سیکلو ترونی به سمتگیری میدان بستگی دارد؛ این بسامد اغلب بر حسب جرم مؤثر سیکلو ترونی چنین تعریف می شود

$$m_c = eB / \omega_c$$
 (D9-D)

 $m_c = (m_L m_T)^{1/7}$ و $m_c = m_T$ می بینیم به ترتیب $m_c = m_T$ و $m_c = 0$ و $m_c = 0$ می بینیم به به ترتیب $m_c = m_T$ است. دو تشدید الکترونی در شکل (۵–۱۲) نمایشگر سهمهای ناشی از بسته های متفاوت الکترونهای نوار رسانش در شکل (۵–۱۳) است (مسئله ۵–۷ را ببینید). لذا با تحلیل آزمایشهای تشدید سیکلو ترونی برای میدان با زوایای متفاوت می توان جزئیات رابطهٔ پاشندگی الکترون را استنتاج کرد.

۵-۶ چگالیهای حاملهای غیر متعادل

در اکثر قطعات نیمرسانا به هنگام عمل، تراکم حاملها نسبت به مقداری که در تعادل گرمایی دارند مختل می شود. برای درک رفتار چنین قطعاتی باید معادلاتی استخراج کنیم که تغییرات فضایی و زمانی این اختلالها را توصیف کنند. چگالیهای حاملها را به شکل زیر می نویسیم

$$n(x,t) = n_{\bullet} + n'(x,t)$$

$$(\mathcal{S}_{\circ} - \Delta)$$

$$p(x,t) = p_{\cdot} + p'(x,t)$$

که در آن P و n تراکمهای در تعادل گرمایی هستند، که در نیمرسانای همگن با آلایش یکنواخت مستقل از مکان هستند – انحراف از این تراکمها، n' و p', را تنها تابع یک مختصهٔ فضایی می گیریم، هر چند که تعمیم این وابستگی به بیش از یک مختصه آسان است. همچنین فرض خواهیم کرد که اختلالهای p' و p' در مقایسه با تراکم حامل p' کو چک است؛

بنابراین در یک نیمرسانای نوع n داریم

$$n', p' \ll n_{\circ}$$
 (\$1-\Delta)

۵-۶-۱ معادلات پیوستگی

فرایندهایی را در نظر میگیریم که می توانند تراکم حاملها در نیمرسانا در ناحیهٔ بین x و x در تغییر دهند (شکل ۵-۱۴).

(۱) باز ترکیب. یک الکترون در نوار رسانش می تواند به یک حالت خالی در نوار ظرفیت بیفتد و اتلاف یک زوج الکترون ـ حفره را به بار آورد. باز ترکیب علاوه بر این فرایند مستقیم، از طریق دامها و یا در سطح فرمی رخ می دهد. دامهای حالتهای جایگزیده با انرژیهای نزدیک به وسطگاف نوار هستند (اتمهای ناخالصی کلاً در سیلیسیم چشمهای برای چنین ترازهاست) که الکترون پیش از آن که به نوار ظرفیت بیفتد به این دامها سقوط می کند. ساز و کار هرچه باشد، باز ترکیب باعث ناپدید شدن حفره ها و الکترونها با آهنگ یکسان می شود، این آهنگ را برای واحد حجم توسط ۲ نشان می دهیم

(۲) **تولید**. این فرایند مخالف باز ترکیب است؛ یک الکترون در نوار ظرفیت از یک چشمه، انرژی کافی برای ارتقاء به نوار رسانش در یافت می کند، در این فرایند یک زوج الکترون ـ حفره آفریده می شود. آهنگ تولید در واحد حجم را با g نشان می دهیم و توجه داریم که هردو نوع حامل با یک آهنگ تولید می شوند. فوتونهای مربوط به تابش در تعادل گرمایی درون بلور چشمهٔ داخلی از ژی تولیداند.

(۳) پخش . اگر تراکم حامل به مکان بستگی داشته باشد، پخش رخ میدهد. فرض میکنیم که چگالی جریان تعداد الکترونها و حفرهها، J_e و J_h توسط قانون فیک به صورت زیر بیان شوند.

$$J_e = -D_e \frac{\partial n}{\partial x}$$
 $J_h = -D_h \frac{\partial p}{\partial x}$

$$\begin{array}{c|c}
 & x & x + \delta x \\
\hline
-D_e\left(\frac{\partial n}{\partial x}\right)_x & g/\text{vol} & -D_e\left(\frac{\partial n}{\partial x}\right)_{x + \delta x} \\
\hline
& (n\mu_e E)_x & r/\text{vol} & (n\mu_e E)_{x + \delta x}
\end{array}$$

شکل $x + \sigma_x$: راههای که در آنها تراکم الکترونها در ناحیهٔ بین $x + \sigma_x$ می تواند تغییر کند.

که در آن D_e و D_h ثابتهای پخش متناظراند. آهنگ خالص ورود الکترونها به ناحیهٔ بین xو λx و λx و احد سطح توسط اختلاف بین مقادیر λx در λx و λx بیان می شود و بنابراین می توان آن را به صورت زیر نوشت

$$-\frac{\partial J_e}{\partial x} dx = D_e \frac{\partial^{\gamma} n}{\partial x^{\gamma}} dx$$

در مورد حفرهها نیز عبارت مشابهی به دست می آید.

(۴) حرکت در میدان الکتریکی. در حضور میدان الکتریکی (که در جهت xفرض شده است) چگالی جریان الکتریکی الکترونها و حفره ها به ترتیب $pe\mu_h \ E$ است (معادلهٔ (۵-۴۰)). چگالی جریان تعداد متناظر به قرار زیر است

$$J_e = -n\mu_e E \quad g \quad J_h = p\mu_h E$$

در اینجا نیز همانند جریانهای پخش، آهنگ خالص ورود الکترونها به ناحیهٔ بین xو $x+\sigma x$ به ازای واحد سطح توسط اختلاف بین مقادیر $x+\delta x$ و $x+\delta x$ تعیین می شود و توسط رابطهٔ زیر بیان می شود

$$-\frac{\partial J_e}{\partial x} dx = \mu_e \frac{\partial (nE)}{\partial x} dx$$

با افزودن سهمهایی که در بالا بر شمردیم نتیجه میگیریم که آهنگ خالص تغییر چگـالی الکترون در ناحیهٔ بین x و x+8x چنین است

$$-\frac{\partial n}{\partial t} = g - r + D_e \frac{\partial^{\gamma} n}{\partial x^{\gamma}} + \mu_e \frac{\partial (nE)}{\partial x}$$
 (قف)

که در آن از تمام جملات یک فاکتور dx را حذف کرده ایم. معادلهٔ (۵–۶۲ الف) به معادلهٔ پیوستگی برای الکترونها معروف است. معادلهٔ پیوستگی برای حفوه اکه به همین طریق تعیین می شود به قرار زیر است

$$\frac{\partial p}{\partial t} = g - r + D_h \frac{\partial^{\mathsf{T}} p}{\partial x^{\mathsf{T}}} - \mu_h \frac{\partial (pE)}{\partial x} \qquad (-8\mathsf{T} - \Delta)$$

۵-۶-۲ خنثایی الکتریکی

از معادلات (۵-۶۲) چنین به نظر می رسد که الکترونها و حفوهها به طور مستقل حرکت می کنند، ولی این ذهنیت گمراه کننده است زیرا میدان الکتریکی که در هر دو معادله ظاهر می شود سهمی از چگالیهای حامل مختل شده را در بردارد، که حرکت الکترونها و حفوهها را به طور بسیار قوی جفت می کند. اثر این جفتیدگی آن است که در یک نیمرسانای با آلایش همگن

هر انحراف آنی از خنثایی الکتریکی در یک مقیاس زمانی بسیار کوتاه ناپدید می شود. یا اگر یک انحراف از خنثایی الکتریکی در انحراف از خنثایی الکتریکی در فاصلهٔ بسیار کوتاهی از این نقطه برقرار می شود. در هر دو مورد خنثایی الکتریکی توسط توزیع مجدد حامل بار اکثریت، ناشی از میدان الکتریکی مربوط به ناحیهٔ باردار حاصل می شود.

چگالی بار در نقطهای از نیمرسانا، عبارت است از

$$\rho = e \left(p + N_D^+ - n - N_A^- \right) \tag{5T-0}$$

با درج معادلات (۵-۶۰) و یادآوری اینکه در تعادل گرمایی نیمرسانا از نظر الکتریکی خنثی است (معادلهٔ (۵-۲۶)) را به دست می آوردیم

$$\rho = e \left(p' - n' \right) \tag{FF-D}$$

بنابراین می بینیم که وقتی اختلال چگالیهای الکترون و حفره مساوی باشند خنثایی الکتریکی حاصل می شود. میدان الکتریکی تولید شده توسط انحراف از خنثایی الکتریکی به وسیلهٔ قانون گاؤس، می شود، بیان می شود، بنابراین برای تغییرات فقط برحسب xداریم

$$\frac{dE}{dx} = \frac{e(p'-n')}{\varepsilon \varepsilon_{\circ}} \tag{$2\Delta-\Delta$}$$

مىخواهيم تأثير اين ميدان الكتريكى را براى توزيع حامل اكثريت، كه آنها را الكترون در نظر مى خواهيم تأثير اين ميدان الكترون در نظر مى گيريم، محاسبه كنيم. معادلهٔ (۵-۶۲) را در معادلهٔ پيوستگى براى الكترونها (معادلهٔ (۵-۶۲ الف)) قرار مى دهيم تا معادلهٔ زير را به دست آوريم

$$\frac{\partial n'}{\partial t} = g - r + D_e \frac{\partial^{\Upsilon} n'}{\partial x^{\Upsilon}} + \mu_e E \frac{\partial n'}{\partial x} + \mu_e n \frac{e(p' - n')}{\varepsilon \varepsilon}$$

$$\tau_{D} \frac{\partial n'}{\partial t} = (p' - n') + \lambda_{D}^{\Upsilon} \frac{\partial^{\Upsilon} n'}{\partial x^{\Upsilon}}$$
 (88-0)

که در آن $\sigma_e = \varepsilon_e / ne$ به نام زمان و اهلش دی الکتریک معروف است و که در آن $\sigma_e = \varepsilon_e / ne$ به نام زمان و اهلش دی الکتریک معروف است و که در آن $\sigma_e = (\varepsilon_e / ne\mu_e)^{1/7}$ طول دبی نامیده می شود.

به بررسی جزئیات معادلهٔ (۵–۶۶) نیاز نخواهیم داشت، بلکه فقط رفتار کلی آنها را مورد توجه قرار خواهیم داد (مسئلهٔ ۵–۸ راببینید) که یک مقدار متناهی p'-n' در هر نقطه از فضا یا در هر لحظه از زمان توسط تو زیع مجدد الکترونها با مقیاس زمانی \mathcal{T}_0 و مقیاس طولی \mathcal{T}_0

در هر لحظه از زمان توسط توزیع مجدد الکترونها با مقیاس زمانی au_D و مقیاس طولی au_D ناپدید میگردد. واضح است که مرتبهٔ بـزرگی ایـن کـمیتها مـهّم است. بـرای تـخمین au_D یک مـقدار نوعی au_D ۱ را برای au_D سهم الکترونها در رسانندگی، اختیار میکنیم و به دست می آوریم

$$\tau_D = \frac{\varepsilon \, \varepsilon_o}{\sigma_e} \approx \frac{1 \cdot \times 1 \cdot \overline{}^{1}}{1 \cdot \overline{}} = 1 \cdot \overline{}^{1} \, s.$$

برای محاسبهٔ d_D می توانیم رابطهٔ اینشتین را (که در بخش ۶-۲ اثبات شده است) را به کاربریم، k_- T

$$D_e = \frac{k_B}{e} \frac{T}{\mu_e}$$
 (8Y- Δ)

و برای $n=1 \cdot {}^{\gamma\gamma}m^{-\gamma}$ و $arepsilon=1 \cdot {}^{\gamma}T= {}^{\gamma}$ ه داریم $(k_{\mathbf{P}}, T \, arepsilon arepsilon_{\mathbf{0}})$

$$\lambda_D = \left(\frac{k_B \ T \ \varepsilon \varepsilon_o}{ne^{\gamma}}\right) \approx \gamma \cdot \cdot \mathring{A} \tag{βA-$a}$$

مربوط به اکثر پدیده های موجود در نیمرساناها هستند. در نتیجه، در محاسبهٔ چنین پدیده هایی می توانیم از انحراف خنثایی الکتریکی چشم پوشی کنیم.

این تخمینها به ما میگویند که au_D و λ_D به ترتیب بسیار کو تاهتر از مقیاسهای زمانی و طولی

n'=p' بنابراین در نیمرساناهای همگن حرکت حامل اکثریت چنان است که در هر جایی میشود و فقط باید معادلهٔ پیوستگی را برای حاملهای *اقلیت* حل کنیم.

می شود و فقط باید معادلهٔ پیوستگی را برای حاملهای *اقلیت* حل کنیم.
$$rac{\partial n'}{\partial t} = g - r + D_e \; rac{\partial^\intercal n'}{\partial x} + \mu_e \; E \; rac{\partial n'}{\partial x} \qquad p$$
 در نیمرسانای نوع $p = g - r + D_e \; rac{\partial^\intercal n'}{\partial x} + \mu_e \; E \; rac{\partial n'}{\partial x}$

$$rac{\partial p'}{\partial t} = g - r + D_h \; rac{\partial^{\mathsf{Y}} p'}{\partial x^{\mathsf{Y}}} - \mu_h \; E \; rac{\partial p'}{\partial x} \qquad n$$
 جب)، در نیمرسانای نوع $n \in \mathfrak{S}$

در اینجا E میدان الکتریکی خارجی است که از نظر فیضایی ثبابت است، معادلهٔ (۵–۴۵) و خنثایی الکتریکی تضمین میکنند که شیب Eصفر شود.

۵-۶–۳ تولید و باز ترکیب

حال جملات باز ترکیب و تولید در معادلات (۵-۶۹) را در نظر میگیریم. در تعادل گرمایی آهنگهای باز ترکیب و تولید با هم برابرند و مقدار آنها را با (۲) و نمایش می دهیم تا وابستگی

$$g-r = g_o(T) - k(T)np = g_o(T) - k(T)(n_o + n')(p_o + p')$$

= $-k(T)(n_o p' + p_o n' + n'p')$

$$\frac{\partial n'}{\partial t} = -\frac{n'}{\tau_P} + D_e \frac{\partial^{\gamma} n'}{\partial x^{\gamma}} + \mu_e E \frac{\partial n'}{\partial x}$$
 (فالاه-۵)

و برای حفرهها در نیمرساناهای نوع nبه شکل زیر نوشت

$$\frac{\partial p'}{\partial t} = -\frac{p'}{\tau_n} + D_h \frac{\partial^{\mathsf{T}} p'}{\partial x^{\mathsf{T}}} - \mu_h E \frac{\partial p'}{\partial x} \qquad (\smile \mathsf{V} \circ - \Delta)$$

ولی شکلی که تعیین کرده ایم اعتبار عامتری دارد. عبارتهای مربوط به طول عمر حاملها برای انواع دیگر باز ترکیب متفاوت است. طول عمر حامل اقلیت نوعاً $_{8}$ V است؛ این به مراتب طولانی تر از زمان واهلش دی الکتریکی $_{7}$ است، بنابرایین صرفنظر کردن از فراییندهای بازترکیب و تولید در بخش ۵-۶-۲ را توجیه میکند.

اکنون معادلات (۵-۷۰) را در دو وضعیت مهم به کار میبریم ، که تصویری فیزیکی از فرایندهایی که رخ میدهند را فراهم میسازد.

۵-۶-۵ تزریق حاملهای اقلیت با آهنگ مانا

میلهٔ درازی از نیمرسانای نوع p، با سطح مقطع Aرا مطابق شکل ۵–۱۵الف در نظر میگیریم و فرض میکنیم که از یک سر آن آهنگ مانای N در واحد سطح در ثانیه الکترون تزریق شود. در یک حالت مانا ($\delta n' / \delta t = 0$) و در غیاب میدان الکتریکی خارجی، معادلهٔ ($\delta n' / \delta t = 0$) چنین می شود.

$$\frac{\partial^{\gamma} n'}{\partial x^{\gamma}} = \frac{n'}{L_{c}^{\gamma}} \tag{(Y1-\Delta)}$$

که در آن

$$L_e = (D_e \, \tau_e)^{1/\gamma} \tag{YY-\Delta}$$

طول پخش الکترونها نامیده می شود و نوعاً در حدود μm ۲۰ است؛ اهمیت این کمیت به زودی روشن می شود.

جواب معادلهٔ (۵-۷۱) عبارت است از

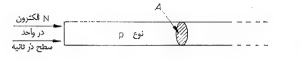
$$n' = C_{\Lambda} e^{-x/L_e} + C_{\Upsilon} e^{+x/L_e}$$
 (YT-2)

که در آن C_1 و C_1 ثابتهای انتگرالگیری اند. اگر میله ناحیهٔ $0 \ge x$ را اشغال کند جملهٔ دوم پیش بینی می کند که تراکم الکترون در x های بزرگ به طور نمایی با x افزایش می یابد؛ این نتیجه در یک میلهٔ بلند غیر فیزیکی است و بنابراین در این مورد قرار می دهیم 0 = 0. سپس 0 = 0 با استفاده از چگالی جریان تعداد در 0 = 0 تعیین می شود. بنابراین

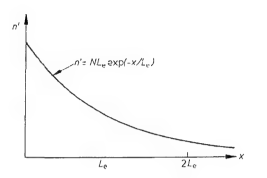
$$N = -D_e \left[\frac{\partial n'}{\partial x} \right]_{x = \bullet} = \frac{C_{\Lambda}}{L_e}$$

و تراكم الكترون اضافي از رابطهٔ زير به دست ميآيد

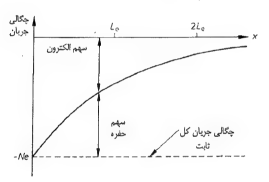
$$n' = NL_e \ e^{-x/L_e} \tag{YF-\Delta}$$



(الف) تزریق الکترونها از یک سر به یک میلهٔ دراز از نیموسانای نوع P



(ب) تــراكــم اضـافى الكــترونها برحسب مكان درون ميله.



(ج) چگالی جریان الکتریکی کل شابت است ولی سسهم نسبی الکترونها و حفرها نسبت به مکان تغییر میکند.

شکل ۵–۱۵

۵-۶-۵ تزریق یک تپ از حاملهای اقلیت

مدار سادهٔ شکل 6-81 (الف) راه که اساس آزمایش هاینزیشاکلی ((1949) 194, 75, 691 (الف) را تشکیل می دهد در نظر می گیریم ، هدف این مدار تزریق تپی از حاملهای اقلیت (در این مورد حفرهها) در نقطهای واقع بریک میلهٔ نازک دراز از نیمرساناست ؛ فرض کنید کلید برای مدت زمان کو تاهی بسته باشد. تأثیر این عمل تزریق تپی از حفره ها در نقطهٔ A واقع بر میله و تپی از کو تاهی بسته باشد. تأثیر این عمل تزریق تپی از حفره ها در نقطهٔ A اصافی همانند شکل الکترونها در نقطهٔ B است. بالافاصله پس از تپ، توزیعهای حامل اضافی همانند شکل 6-81 (ب) هستند و لذا خنثایی الکتریکی نقض می شود؛ بنابراین حاملهای اکثریت تا زمانی که خنثایی عملاً پس از چند زمان واهلش آ دی الکتریکی حاصل شود شارش می کنند. در نتیجه توزیعهای حامل اضافی همانند شکل 6-81 (ج) است؛ هیچگونه حاملهای اضافی در نقطهٔ B باقی نمی مساوی حفره و الکترون در نقطهٔ A وجود دارند. متعاقباً فرایندهای پخش و بازترکیب خیلی کندتری رخ می دهند؛ این فرایندها باعث پهن شدگی تپ و کاهش مساحت زیر آن می شوند به گونه ای که در شکل 6-81 (د) نشان داده شده است (مساحت زیر تعید حفرههای اضافی باقی مانده در نیمرسانا را تعیین می کند).

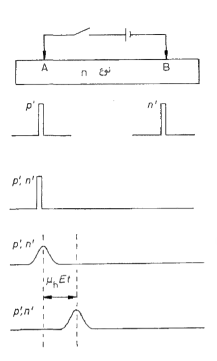
جواب معادلهٔ پیوستگی (معادلهٔ (۵-۷۰ ب)) که این رفتار را توصیف میکند با استفاده از نظریهٔ پخش (مسئلهٔ ۵-۹) کاملاً معلوم است و عبارت است از

$$p'(x,t) = \frac{P}{\left(\operatorname{fe} D_h t \right)^{1/\gamma}} \exp \left(-\frac{t}{\tau_h} - \frac{x^{\gamma}}{\gamma D_h t} \right)$$

که در آن P تعداد آغازی حفرهها (در سطح مقطع واحد) است که در هx=0 و x=0 به نیمرسانا تزریق شدهاند. لذا همچنان که حفرهها باز ترکیب می شوند مساحت زیرتپ به گونه تزریق شدهاند. لذا همچنان که حفرهها باز ترکیب می شوند مساحت زیرتپ به گونه این $\exp(-t/\tau_n)$ این تپ در لحظهٔ t از مرتبهٔ t (t (t (t (t)) است. در آزمایش هاینز t شاکلی حفرهها نیز تحت تأثیر یک میدان الکتریکی t قرار داشتند. این باعث حرکت مانای تپ در طول میله می شود. سرعت این تپ توسط تحرک حفره تعیین می شود؛ بنابراین، همان طوری که در شکل می شود. سرعت این تپ توسط تحرک حفره تعیین می شود؛ بنابراین، همان طوری که در شکل می شود. بنابراین مشاهدهٔ شکل و مکان تپ پس از یک زمان t روش مستقیمی برای اندازه گیری تحرک، بنابراین مشاهدهٔ شکل و مکان تپ پس از یک زمان t روش مستقیمی برای اندازه گیری تحرک، ثابت پخش طول عمر حفره ها ارائه می کند. آزمایش هاینز شاکلی اهمیت حامل اقلّیت در تعیین نیمرسانای غیر ذاتی را نشان می دهد.

۱- دریک آزمایش نوعی کلید حدود μ ابسته است؛ چون این زمان خیلی بزرگتر از au_D است، خـنثایی الکتریکی در طول مدت فرایند تزریق ، با تقریب خوبی، باقی میauماند.

۱۹۰ _____ فيزيک حالت جامد



(الف) بستن كليد براى دورهٔ كوتاهى از زمان، تپى A از خفرهها را در نقطه A و تپى از الكترونها را در نقطهٔ B تزريق مىكند.

(ب) چگالی حاملهای اضافی بـلافاصله پس از تزریق تپها.

(ج) تراکم حاملهای اضافی پس از چند زمان واهلش دی الکتریکی. خنثایی الکتریکی توسط شارش حاملهای اکثریت (الکترونها) حاصل شدهاست.

(د) در یک مقیاس زمانی قابل مقایسه با طول عمر حامل اقلیت، تپ حفره ها بر اثر پخش پهن شده است و سطح زیر آن در اثر بازترکیب کاهش می یابد.

(هـ) در حضور میدان الکتریکی مانای اضافی، تپ حفرهها نیز با سرعت $\mu_h \; E$ رانده می شود.

شکل ۵–۱۶

مسايل

۵-۱ انرژی الکترون در نزدیکی بالای نوار ظرفیت در یک نیمرسانا تـوسط رابطهٔ زیـر بـیان میشود

 $\varepsilon = -10^{-77} k^{7} J$

که در آن k بردار موج است. الکترونی از حالت

$$k = 10^4 \hat{k}_x m^{-1}$$

کنده می شود، $\widehat{\mathbf{k}}_x$ بردار یکّه در امتداد محور xاست . (الف) جرم مؤثر ، (\mathbf{p}) انرژی، (\mathbf{p}) اندازه حرکت و (د) سرعت حفره را محاسبه کنید (علامت (یا جهت) هـر جـواب بـاید مشخص شود).

۲-۵ نمونهای از سیلیسیم خالص می شود تا اینکه فقط ۱۰۱۸ بخشنده در متر مکعب را در برداشته باشد. رفتار ذاتی این نیمرسانا در زیر چه دمایی متوقف می شود؟

و تراکم حامل ذاتی در Kه ۳۰ برابر ۳- m^{10} و تراکم حامل ذاتی در Kه ۳۰ برابر ۳- $K_G=1/1eV$ است).

۵-۳ انتیمونیدایندیوم دارای ثابت دی الکتریکی ۱۷ arepsilon = arepsilon و جرم مؤثر الکترون $m_e = \circ / \circ 1$ است. مطلوبست محاسبة (الف) انرژي يونش بخشنده (ب) شعاع مدار حالت پايه ، و (ج) تراكم بخشنده که در آن مدارهای اطراف ناخالصیهای مجاور شروع به همپوشی میکنند. چه آثاری در حوالی این تراکم رخ میدهند، و چرا ؟

۵-۴ با استفاده از دادههای شکل ۵-۹ مقدار انرژی یونش ناخالصیهای ارسنیک را در ژرمانیوم

۵-۵ مقادیر ضرایب هال سدیم و انتیمونیدایندیوم ذاتی را در ۳۰۰۴ محاسبه کنید. سدیم دارای ساختار bcc با ضلع یاختهٔ یکّه ۴/۲۸۸ است. انتیمونیدانیدیوم داری مقادیر eV ما eV ساختار bccاست و الکترونها تنها حامل مؤثرند (چرا؟). $m_h = \cdot / \wedge m$ و $m_e = \cdot / \circ + m$

برای هر یک از نمونههای فوق با پهنای ۵mm و ضخامت ۱mm، وقتی که یک جریان ۱۰*mA از طول آنها میگذرد و میدان عمودی برابر ۱۲/ه است، ولتاژ هال را برآورد*کنید.

۵-۶ نمونهای از ژرمانیوم توسط یک نوع از ناخالصی آلاییده شده است. اندازهگیریهایی راکه

برای تعیین علامت و تراکم حاملها، تحرّک و جرم مؤثر آنها انجام میدهید به طور مختصر شرح دهيد.

اگر ۳- _m۰۳ بخشنده وجود داشته باشد، شرایط لازم برای مشاهدهٔ رضایتبخش تشدید $(m_e = 1 \circ ^{-n} kg \circ n \circ A = سیکلو ترونی چیست؟ (قطر برخورد بخشنده پریم درمی چیست) سیکلو ترونی چیست$

۵-۷ مقادیر m_L و معادلهٔ (۵-۵۴) را با استفاده از دادههای شکل ۵-۱۲ به دست آورید. (جهت میدان مغناطیسی در شرح زیر شکل مشخص شده است)

۵-۸ نشان دهید که با در نظر گرفتن دو حالت حدی مهم:

(الف) نداشتن وابستگی زمانی؛

(ب) نداشتن وابستگی مکانی.

جوابهای معادلهٔ (۵-۶۶) دارای رفتار کیفی نشان داده شده دربخش ۵-۶-۲ هستند.

۵-۹ نشان دهید که معادلهٔ (۵-۵۷) جوابی از معادلهٔ پیوستگی برای حفرهها در نیمرسانای نوع n در غیاب میدان مغناطیسی است. تأیید کنید که تعداد کل حفرههای باقیمانده در زمان t به گونهٔ $(-t/\tau_n)$ کاهش می یابند.

من تلویزیون را بسی آموزنده یافتهام. هر بار کسی آن را روشن میکند من بـه اتــاق دیگـر میروم و کتابی میخوانم.

گردچو مارکس



قطعات نيمرسانا

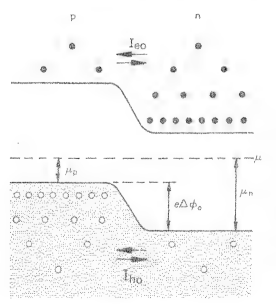
ع-١ مقدمه

به کارگیری نیمرساناها در الکترونیک احتمالاً بزرگترین سهمی است که فیزیک حالت جامد در فن آوری قرن بیستم داشته است. برای درک اکثر قطعات نیمرسانا توجه به رفتار حاملهای بار در مجاورت سطح یا وجه مشترک ضروری است. مرز بین یک ناحیهٔ nو یک ناحیهٔ p، و مرز بین یک نیمرسانا و عایق، و مرز بین دو نیمرسانای مختلف از اهمیت و یژه ای برخوردار است. در این فصل به بررسی قطعاتی می پردازیم که این سه وضعیت در آنها به کار رفته باشد. تأکید ما بیشتر بر فهم فیزیک قطعات خواهد بود، تاکار بستهای فن آوری آنها.

پیوندگاه p-n با تغذیه صفر $Y-\mathcal{F}$

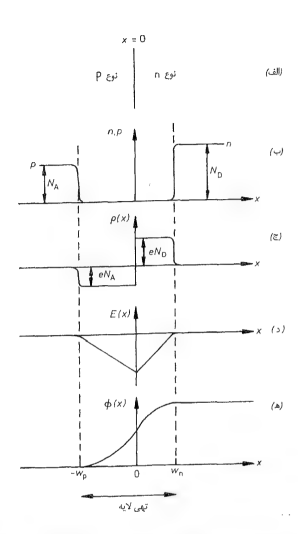
مرز بین نواحی p و n را به راههای متعددی می توان ایجاد کرد. با ته— نشت لایهٔ نازکی از ناخالصی های بخشنده بر روی سطح یک نیمرساتای نوع p ، و سپس قرار دادن نمونه، برای یک دورهٔ زمانی تنظیم شده، در دمای بالا جهت پخش بخشنده ها به درون زیر — لایه، یک ناحیهٔ n در مجاورت سطح ایجاد می شود که در آن تعداد بخشنده ها بیش از تعداد پذیرنده هایی است که از آغاز حضور داشته اند. پیوندگاه p-q را همچنین می توان توسط رشد بر آرستی (بخش p-q) ماده ای حاوی ناخالصی های بخشنده بر روی زیر — لایه ای از نوع p تولید کرد. البته در هر دو روش فوق می توان ناحیه ای غنی از پذیرنده نیز در تماس با زیر — لایه ای از نوع p ایجاد کرد.

روشهای دیگری نیز برای تولید ناحیهای از نیمرسانا که در آن تغییر از نوع p به نـوع n در یک مقیاس طولی کو تاه صورت گیرد وجود دارد.



شکل P-N: یک پسیوندگاه P-N در حال تعادل که در آن الکترونها (با دایرههای پر) و حفرهها (با دایرههای خالی) نمایش داده شده اند. با وارسی این شکل، رابطهٔ $e \Delta \phi$. $= \mu_n - \mu_p$ دست می آید. پیکانها جریانهای مساوی و مخالف الکترونها، I_{ho} و حفرهها، I_{ho} میخود می شوند می کنند.

۱- بنابراین توجه داشته باشید که تراکم الکترون و حفره هنوز هم باید قانون اثر جرم (معادلهٔ (۵-۲۲)) را در همه جا ارضاء کنند).



شکل ^2-Y : (الف) یک پیوندگاه ^p-n تیز که در آن نیحوهٔ تغییر در (ب) تـراکـم حاملها، n و q ؛ q نسیل الکتروستاتیکی برحسب مکان نمایش داده شده است.

در طرف n و بالاتر رفتن آنها در طرف p می شود، که باعث می شود پتانسیل شیمیایی همان گونه که لازم است مستقل از مکان باشد؛ به خاطر داشته باشید که شکل 9-1 نمودار ترازهای انرژی الکترون است لذا ناحیهٔ با انرژی پایین ناحیه ای با پتانسیل الکتروستاتیکی بالاست.

کل اختلاف پتانسیل مورد نیاز $\Delta \phi$ برای ایجاد یک پتانسیل شیمیایی یکنواخت را می توان از معادلات (۵-۳۲) و (۵-۳۳) به دست آورد. بنابراین اگر از تراکم پذیرنده در طرف n پیوندگاه

صرفنظر کنیم و تراکم بخشنده را در این ناحیه با N_D نمایش دهیم، در آن صورت پتانسیل شیمیایی μ_n نسبت به لبهٔ نوار ظرفیت در طرف n و در فواصل زیاد از پیوندگاه طبق معادلهٔ (۳۵–۳۵) به قرار زیر است.

$$\mu_n = E_G - k_B \ T \ln \left(\frac{N_C}{N_D} \right)$$

به همین ترتیب برای ناحیهٔ P حاوی N_A پذیرنده به ازای واحد حجم و بدون بخشنده، پتانسیل شیمیایی μ_P نسبت به لبهٔ نوار ظرفیت در این ناحیه و در فواصل زیاد از پیوندگاه طبق معادلهٔ $(-\infty)$ به قرار زیر است.

$$\mu_{p} = k_{B} \ T \ ln \left(\frac{N_{V}}{N_{A}} \right)$$

از این رو، برای مساوی شدن پتانسیل شیمیایی، از شکل ۶-۱ در می یابیم که لبه های نوار ظرفیت در دو طرف پیوندگاه باید به مقدار زیر تفاوت داشته باشند.

$$e \, \Delta \phi_{\circ} = \mu_n - \mu_P = E_G + k_B T \ln \left(\frac{N_D N_A}{N_C N_V} \right)$$
 (1-8)

که با به کارگیری معادلهٔ (۵-۲۳) به صورت زیر در می آید

$$\Delta \phi_{\circ} = \frac{k_B T}{e} \ln \left(\frac{N_D N_A}{n_i^{\mathsf{T}}} \right) \tag{T-8}$$

که در آن n_i تراکم الکترون (یا حفره)در یک نمونه نیمرسانای ذاتی در همان دماست. این نکتهٔ مهم را باید به خاطر داشت که Φ ماهیت یک پتانسیل تىماسی را دارد؛ در هـر مـدار کـامل اختلاف پتانسیلهای جبرانی در پیوندگاههای دیگر وجود دارند به گونهای که در تعادل گرمایی هیچ جریانی شارش نمیکند. با جایگذاری N_i N_i N_j N_i در معادلهٔ N_i (N_i در معادلهٔ N_i (N_i و N_i N_i) N_i N_i و N_i N_i N_i بسرای N_i N_i بسرای N_i N_i و N_i N_i بسرای N_i و N_i N_i به تراکم ترتیب در N_i و N_i در دمای N_i و N_i باین موضوع را برای خود بررسی کنند.

پهنای تهی لایه و تغییر در پتانسیل الکتروستاتیکی $\phi(x)$ در این لایه را می توان با دو فرض ساده کنندهٔ زیر با تقریب خوبی محاسبه کرد:

(۱) مرز بین نواحی nو qهمان گونه که در شکل $e^{-\gamma}$ (الف) نمایش داده شده است تیز است $e^{-\gamma}$ این مرز در $e^{-\gamma}$ در نظر گرفته شده است.

(۲) تراکم حاملهای اکثریت، در لبههای تهی لایه به سرعت از مقادیر حجمی خود در لبههای $x = w_n$ را در $x = w_n$ و لبه در طرف $x = w_n$ را در $x = w_n$ و لبه در طرف $x = w_n$ را در $x = w_n$ و این در در شده است، برای آن که $x = x_n$ و این که در شده است، برای آن که $x = x_n$

میگیریم؛ این کاهش خیلی سریع که در شکل ۶-۲ (ب) نمایش داده شده است، برای آن که لبههای تهی لایه خوش تعریف باشند ضروری است.

اگر این فرضها اعمال شوند، چگالی بار در مجاورت پیوندگاه همانگونه که در شکل ۳-۶ (ج) نمایش داده شده است با تقریب خوبی برابر میشود با:

$$\rho\left(x\right) = \begin{cases} -N_{A} \ e & -w_{p} < x < \circ \\ +N_{D} \ e & \circ < x < w_{n} \end{cases} \tag{\ref{eq:gamma-special$$

پتانسیل الکتروستاتیکی توسط معادلهٔ پواسون به چگالی بار مربوط میشود.

$$\frac{d^{\mathsf{T}}\phi}{dx^{\mathsf{T}}} = -\frac{\rho(x)}{\varepsilon\varepsilon_{\circ}} \tag{(4-8)}$$

با یک بار انتگرالگیری از این معادله، میدان الکتریکی در تهی لایه به صورت زیـر بـه دست می آید:

$$E = -\frac{d\phi}{dx} = \begin{cases} -\frac{N_A e}{\varepsilon \varepsilon} & (x + w_p) & -w_p < x < 0 \\ \frac{N_D e}{\varepsilon \varepsilon} & (x - w_m) & 0 < x < w_n \end{cases}$$
 (\Delta - \Sigma)

تغییر خطی E با x توسط انتگرالگیری از معادلهٔ (۶–۴) با چگالی ثابت بار در معادلهٔ (۶–۳) به دست می آید. میدان الکتریکی باید در نواحی درون حجم نیمرسانا خارج از تهی لایه صفر شود و ثابتهای انتگرالگیری در معادلهٔ (۶–۵) به گونهای انتخاب شدهاند که پیوسته بودن E در مرزهای تهی لایه تضمین شود. با استفاده از معادلهٔ (۶–۵) و ضرورت پیوستگی E در x=0 رابطهٔ زیر حاصل می شود.

$$N_A e w_p = N_D e w_n \tag{8-8}$$

۱- یک چنین پیوندگاهی را **ناگهانی** توصیف میکنند. مسئلهٔ ۴–۳، $\phi(x)$ را برای یک پیوندگاه با مـرز غیر تیز بین نواحی n و pمحاسبه میکند.

این معادله همان عبارت خنثایی الکتریکی کل مبنی بر آن است، که تعداد پذیرندههای یونیده در طرف pی تهی لایه مساوی تعداد بخشندههای یونیده در طرف nاست. میدان الکتریکی معادلهٔ (2-0) در شکل 2-7 (د) نشان داده شده است.

با انتگرالگیری از میدان الکتریکی (معادلهٔ (۶-۵))، برای پتانسیل به دست می آوریم:

$$\phi(x) = \begin{cases} \frac{eN_A}{\gamma_{\varepsilon\varepsilon_o}} (x + w_p)^{\gamma} & -w_p < x < 0 \\ \Delta\phi_o - \frac{eN_D}{\gamma_{\varepsilon\varepsilon_o}} (x - w_n)^{\gamma} & 0 < x < w_n \end{cases}$$
 (V-S)

تغییر خطی E با xدر معادلهٔ (α - α) به وابستگی مربعی α به x در معادلهٔ (α - α) منجر می شود. ثابتهای انتگرالگیری به گونهای انتخاب شده اند که پتانسیل در ناحیهٔ α در خارج تهی α یه صفر شود (این، صفر پتانسیل را تعریف می کند) و اختلاف پتانسیل کل در عرض پیوندگاه برابر α باشد که با معادلات (α - α) و (α - α) داده می شود. پتانسیل α باید در α - α پیوسته باشد و این، رابطه زیر را می دهد:

$$\Delta\phi_{\circ} = \frac{e}{\gamma_{\mathcal{E}\mathcal{E}_{\circ}}} \left(N_{A} w_{p}^{\gamma} + N_{D} w_{n}^{\gamma} \right) \tag{A-8}$$

پتانسیل به صورت تابعی از مکان در شکل ۶-۲ (هـ) نشان داده شده است.

سرانجام، حل همزمان معادلات (۶-۶) و (۶-۸) پهنای تهی لایه در دو طرف پیوندگاه را به صورت زیر میدهد :

$$w_{n} = \left(\frac{\gamma_{\varepsilon\varepsilon_{o}} N_{A} \Delta\phi_{o}}{e N_{D} (N_{A} + N_{D})}\right)^{\frac{1}{\gamma}}, \quad w_{p} = \left(\frac{\gamma_{\varepsilon\varepsilon_{o}} N_{D} \Delta\phi_{o}}{e N_{A} (N_{A} + N_{D})}\right)^{\frac{1}{\gamma}} \tag{9-8}$$

چنین بر می آید که تهی لایه در پیوندگاه های با آلایش کمتر (N_A و N_D کوچکتر) پهن تر است؛ پسهای w_1+w_2 به ازای w_1+w_2 به ازای آن که فرض ما مبنی بر تیزی پیوند معتبر باشد لازم است که تغییر در آلایش از نوع w_1+w_2 به نوع w_1+w_2 به مراتب سریع تر از این فاصله رخ دهد.

آن چه برای ما باقی می ماند آن است که این فرض را که تراکم حامل اکثریت در لبههای تهی لا یه خیلی سریع کاهش می یابد بررسی کنیم چون تغییر $\phi(x)$ در مقیاس طولی اتمی گند است محاسبات ما برای تراکم حاملها که در بخش ۵-۳-۲ ارائه شد، معتبر باقی می ماند، مقادیر

n و p در هر نقطه، با استفاده از معادلات (۵–۱۶) و (۵–۲۰) توسط مکان پتانسیل شیمیایی نسبت به لبهٔ نوارهای رسانش و ظرفیت تعیین می شود. پتانسیل شیمیایی ثابت است و تغییر فضایی لبه های نوار با $e\phi(x)$ داده می شود. بنابراین به سادگی می توانیم چگالی حاملها را به صورت زیر بنویسیم:

$$n(x) = n_{\circ} \exp \left[e \phi(x)/k_B T\right]$$

(10-8)

 $p(x) = p_e \exp \left[-e \phi(x)/k_B T\right]$

که در آن p. و p تراکم الکترونها و حفرهها در نقاطی هستند که $\phi(x)$ در آنها صفر است؛ در

وضعیت فعلی اینها تمام نقاطی هستند که در طرف p پیوندگاه و در خارج تهی لایه قرار دارند. کاهش سریع تراکم حاملهای اکثریت در لبههای تهی لایه از آن رو رخ می دهد که k_B در مقایسه با کل اختلاف انرژی $\Phi \Delta \phi$ در عرض پیوندگاه، کوچک است؛ بنابراین یک تغییر کوچک در $\Phi(x)$ ، تغییر بزرگی در تراکم حاملها ایجاد می کند (مسئله، $\Phi(x)$ را ببینید).

$$e D_e \frac{\partial n}{\partial x} + n e \mu_e E = 0$$
 (11-8)

از سوی دیگر با مشتقگیری از معادلهٔ (۶–۱۰) داریم

$$\frac{\partial n}{\partial x} = \frac{e}{k_B T} \frac{\partial \phi}{\partial x} n(x) \tag{17-8}$$

با عنایت به اینکه $\frac{\partial \phi}{\partial x}$ - E ، می بینیم که معادلات (۶–۱۱) و (۶–۱۲) تنها در صورتی سازگارند که

$$\frac{De}{\mu_e} = \frac{k_B T}{e} \tag{17-8}$$

این رابطهٔ اینشتین برای الکترونهاست، که ما قبلاً از آن در بخش ۵-۶-۲ استفاده کرده ایم. به طور مشابه با توجه به اینکه جریان حفره نیز باید در تعادل گرمایی صفر شود می توانیم رابطهٔ اینشتین برای حفره ها را به دست آوریم

$$\frac{D_h}{\mu_b} = \frac{k_B T}{e} \tag{14-8}$$

این روابط اینشتین تا زمانی که تراکم الکترون و حفره تبوسط تبوزیع ببولتزمن در معادلات (۶–۱۰) داده شوند معتبرند.

پیوندگاه p-n با اعمال تغذیه $\Psi-\mathcal{F}$

اعمال یک اختلاف پتانسیل اضافی V در عرض پیوندگاه p-q باعث شارش یک جریان الکتریکی از درون آن می شود. اگر طرف مثبت پتانسیل به ناحیهٔ qوصل شود، گفته می شود که پیوندگاه در x مستقیم است و y مثبت گرفته می شود؛ اگر طرف مثبت به ناحیهٔ y وصل شود در آن صورت پیوند در y مغفی است. y منفی است. y منفی است. y منفی است و y منفی است و حامل در آن، در مقایسه با نواحی خنثای نیمرسانا در دو طرف مقاومت زیادی دارد و در نتیجه و لتاژ اعمالی در دو سر این لایه ظاهر می شود. از این رو، با به کار بردن قراردادی که برای علامت پذیرفته ایم، کل اختلاف پتانسیل در عرض تهی لایه برابر خواهد شد با

$$\Delta \phi = \phi_n - \phi_p = \Delta \phi_{\circ} - V \tag{12-8}$$

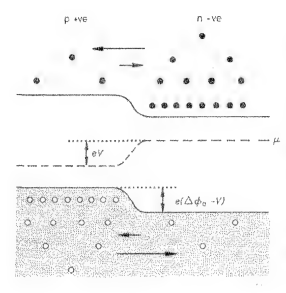
که در آن $\Delta \phi$ افت پتانسیل در غیاب پتانسیل اعمالی است که توسط معادلات (۶-۱) و (۶-۲) داده می شود. بنابراین تغذیهٔ مستقیم، اختلاف پتانسیل کل را کاهش می دهد، حال آنکه تغذیهٔ معکوس آن را افزایش می دهد (شکل ۶-۳ را ببینید). برای سازگاری با علامت قراردادی برای V ، باید جریان از V به v را مثبت بگیریم.

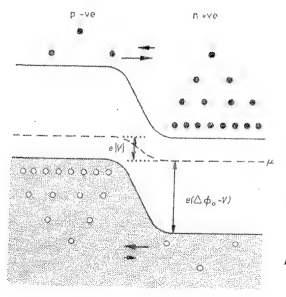
تغییر پتانسیل در تهی لایه همانند بخش قبل با حل معادلهٔ پواسون (معادلهٔ (۶–۴)) به دست می آید. بنابراین پهنای تهی لایه با تعویض $\Delta \phi$ در معادلات (۶–۹) با $\Delta \phi$ به قرار زیر به دست می آید.

$$w_{n} = \left(\frac{\forall \varepsilon \varepsilon \, N_{A} \, (\Delta \phi \, -V)}{e \, N_{D} \, (N_{A} + N_{D})}\right)^{\frac{1}{\gamma}} , \quad w_{p} = \left(\frac{\forall \varepsilon \varepsilon \, N_{D} \, (\Delta \phi \, -V)}{e \, N_{A} \, (N_{A} + N_{D})}\right)^{\frac{1}{\gamma}} \quad (18-8)$$

می بینیم که پهنای تهی لایه با تغذیهٔ مستقیم کاهش و با تغذیهٔ معکوس افزایش می یابد. از آن جا که بار اتمهای ناخالصی یونیده درون تهی لایه با حاملهای بار جبران نمی شود، لذا در پیوندگاه p-n در هــر واحــد سـطح، چگالیهای بـار مسـاوی و بـا عــلامت مخالف به مقدار $\sigma=e\,N_D\,w_n=e\,N_A\,w_p$ و جود دارد (شکل $\sigma=e\,N_D\,w_n=e\,N_A\,w_p$ و ونهای رفتار می کند که گویی دارای ظرفیت زیر به ازای واحد سطح است.

(الف) پیوندگاه p-q با تغذیهٔ مستقیم. p ترازهای انرژی الکترون در ناحیهٔ n هستند. از آن جا که سد انرژی کاهش می یابد، شارش الکترونها از n به p اف زایش می یابد که این توسط اف زایش می یابد که این توسط پیکانهای بلندتر مشخص شده است. شارش حفره ها از p به p نیز به طور مشابه افزایش می یابد به گونهای که مشابه افزایش می یابد به گونهای که هسیم در جریان الکتریکی خالص از p به p سهم دارند.





 (\mathbf{p}) پیوندگاه p-n با تغذیهٔ معکوس. V در این مورد منفی است. هسمان گونه که با پیکانها مشخص شده است، شارش حفوهها از p به n هر دو در اثر افزایش سلا پستانسیل کاهش می یابند. جریان الکتریکی خالص کوچکی از p به p

$$C = \frac{\sigma}{V} = \frac{e N_D w_n}{V} = \frac{1}{V} \left(\frac{\text{Yee}_{\circ} e N_A N_D (\Delta \phi_{\circ} - V)}{(N_A + N_D)} \right)^{\frac{1}{Y}}$$
(14-8)

که در آن مقدار w_n را از معادلهٔ (۶–۱۶) به کار برده ایم. گرچه این ظرفیت می تواند در مدارهای الکترونیکی که سرعت در آنها مهم است مسئله ای باشد، ولی در مدارهایی که در آنها ظرفیت متغیر با ولتاژ مورد نیاز است کاربرد خوبی دارد (مسئلهٔ 9-7 را ببینید)؛ پیوندگاههای p-nخاص این کاربرد به نام **دیودهای وراکتور** یا **واریکاپها** نامیده می شوند. این دیودها را تنها می توان تحت شرایط تغذیهٔ معکوس که در آن عبور جریان خیلی اندک است به کار برد.

 n_p باید n_p را محاسبه کنیم و محاسبهٔ جریان از n_p سرراست تر است. اگر طول عمر n_p بالکترون در واحد حجم در طرف n_p پیوندگاه برابر n_p باشد، در آن صورت هر دو آهنگ ترکیب و تولید الکترونها در این طرف پیوندگاه مساوی $n_p \over \tau_p$ به ازای واحد حجم است (بخش n_p -۳). هر الکترون تازه تولید شده به طور متوسط قبل از باز ترکیب فاصلهٔ یک طول پخش n_p را طی میکند (بخش n_p -۴-7 را ببینید). لذا با ذکر این که فقط الکترونهای تولید شده در فاصلهٔ یک طول پخش از لبهٔ تهی لایه، احتمال پخش به این لهه و عبور به ناحیهٔ n را دارند می توانیم n_p را برآورد کنیم. بنابراین

 $I_{eo}pprox e imes (rac{ar{h}}{a} imes e imes (rac{ar{h}}{a} imes e imes L_e$ مجاور تھی لایہ) imes

$$=e\left(\frac{n_p}{\tau_p}\right) \ (L_e \ A)$$

که در آن Aمساحت پیوندگاه است. با این فرض که تمامی پذیرندهها در طرف pیونیدهاند، به گونه ای که $\frac{n_i^{\mathsf{Y}}}{N_A} = \frac{n_i^{\mathsf{Y}}}{p_p} = \frac{n_i^{\mathsf{Y}}}{N_A}$ (از معادلهٔ (۲۵-۵))، می توانیم می توانیم صورت زیر بنویسیم

$$I_{eo} = \frac{e D_e n_i^{\Upsilon}}{L_e N_A} A \tag{1A-9}$$

که در آن از عبارت $\frac{1}{V} = (D_e \, au_P)^{-1}$ (معادلهٔ ۵–۷۲)) نیز استفاده کردهایم. اثر تغذیهٔ مستقیم V آن است که سد پتانسیل را به مقدار eV آن گونه که در شکل ۶–۳ (الف)

نشان داده شده است کاهش دهد. از آن جا که اشغال حالتهای الکترونی در نوار رسانش با توزیع

بولتزمن (معادلهٔ (۵–۱۵)) داده میشود، این به افزایش تعداد الکترونهای طرف nکه انرژی کافی

برای غلبه برسد دارند با ضریبی برابر $\exp\left(eV/k_B^{}T
ight)$ منجر می شود. بنابراین جریان الکترونی

از n به pافزایش می یابد و به مقدار $I_{eo} \; exp \, (eV/k_B \; T)$ می رسد، ولی شارش از p به n تغییری نمیکند، زیرا سدپتانسیلی برای حرکت در این جهت وجود نـدارد. عـدم تـوازن در جـریانهای

الكتروني در شكل ۶-۳ (الف) مشخص شده است و جريان خالص *الكتروني* از پيوندگاه برابر است یا

$$I_e = I_{eo} \left(e^{eV/k_B T} - 1 \right) \tag{19-8}$$

معادلهٔ (۶-۱۹) برای تغذیهٔ معکوس نیز معتبر است؛ در این مورد به علت افزایش سدپتانسیل به

مقدار $V \mid p$ مطابق شکل ۶-۳ (ψ) ، شارش الکترونها از p با ضریبی برابر

اهش می یابدexp (eV/k_BT) ارائه جزئیات استدلال متناظر برای سهم حفره در جریان را به عنوان تمرین بر عهده خواننده

به n می شود؛ ارتفاع سد بازهم با تغذیهٔ مستقیم کاهش و با تغذیهٔ معکوس افزایش می یابد که به جريان خالص حفرة زير منجر مي شود

p میگذاریم. در این مورد $\phi = e \, \Delta \phi$ به عنوان سدپتانسیلی عمل میکند که مانع شارش حفرهها از

$$I_h = I_{ho} \left(e^{eV/k_B T} - 1 \right) \tag{Y -->}$$

که در آن، در مقایسه با معادلهٔ (۶–۱۸)، کمیت

$$I_{ho} pprox rac{eD_h \ n_i^{\ Y}}{L_h \ N_D} A$$
 (Y)-9)

مقدار جریانهای مساوی و مختلفالجهت حفره از پیوندگاه در غیاب اختلاف پتانسیل اعمالی است.

۱- این ضریب کمتر از واحد است چون u در تغذیهٔ معکوس منفی است.

جریان کل با افزودن سهمهای الکترون و حفره به صورت زیر به دست می آید

$$I = I_e + I_h = I_o (e^{eV/k_B T} - 1)$$
 (YY-8)

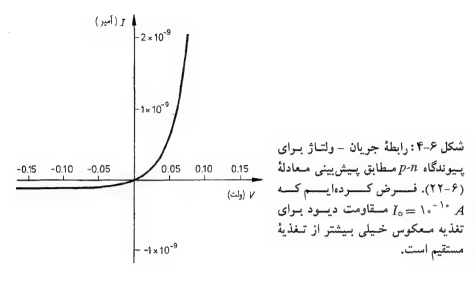
که در آن

$$I_o = I_{eo} + I_{ho} = e n_i^{\Upsilon} A \left(\frac{D_e}{L_e N_A} + \frac{D_h}{L_h N_D} \right) \tag{TT-S}$$

روابط جریان – ولتاژ پیوندگاههای p-qواقعی به علامتهای مختلف با معادلهٔ (۶–۲۲) تفاوت دارند و ماسه عامل را در این جا بررسی میکنیم. افزایش سریع جریان با افزایش تغذیهٔ مستقیم، که در شکل ۶–۴ نمایان است به کاهش مقاومت مؤثر تهی لایه مربوط می شود؛ وقتی این مقاومت با مقاومت نواحی نمیرسانا در هر یک از دو طرف لایه قابل مقایسه شود، دیگر نمی توان از افت پتانسیل در عرض این نواحی صرفنظر کرد و این باعث می شود که افزایش جریان با ولتاژ با سرعت کمتری از مقدار پیش بینی شده توسط معادلهٔ (۶–۲۲) صورت گیرد. دومین تصحیح در معادلهٔ (۶–۲۲) از آن جا ناشی می شود که در محاسباتی که منجر به این معادله شد از باز ترکیب و تولید حاملها درون تهی لایه صرفنظر شد؛ منظور کردن اینها منجر به سهم اضافه ای در جریان برای تغذیه مستقیم به صورت زیر می شود

$$I = I_{\circ}^{'} \quad e^{\frac{eV}{\gamma_{k_B} T}} \tag{76-9}$$

(صفحهٔ ۱۳۲۱ زکتاب وان درزیل ۱۹ را ببینید). معادلهٔ (۶-۲۴) فقط برای تغذیهٔ به قدرکافی بزرگ که در آن I_o باشد معتبر است؛ تفاوت عمده با معادلهٔ (۶–۲۲) در ضریب ۲ در نماست، و به آن معناست که سهم معادلهٔ (۶–۲۴) در ولتاژهای کمتر غالب است. همچنین، چون داریم

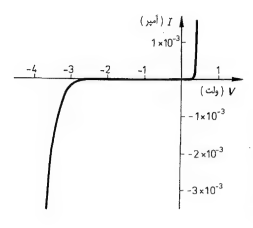


ردیـودهای سیلیسیم مـهم تر از $I_o \propto n_i^{\gamma} \sim I_o \propto n_i$ در دیـودهای سیلیسیم مـهم تر از دیـودهای ژبرا n_i در اولی به مراتب کوچک تر است.

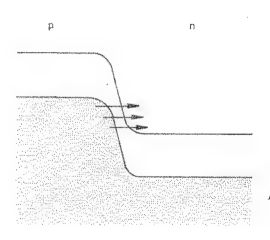
واضح ترین انحراف از معادلهٔ (۶-۲۲) پدیده شکست معکوس است؛ این پدیده عبارت است از افزایش ناگهانی جریان و قتی که تغذیهٔ معکوس از یک مقدار بحرانی ولتا (بیشتر شود، این مقدار بحرانی برای مشخصه های دیودی که در شکل ۶-۵ (الف) نشان داده شده است حدود است . در تغذیهٔ معکوسهایی از این مرتبه، قلهٔ نوار ظرفیت در طرف (ییوندگاه، به گونه ای که در شکل ۶-۵ ب نشان داده شده است بالاتر از ته نوار رسانش در طرف (قرار رسانش در طرف (و الکترون نوار ظرفیت در طرف (به حالتهای با همان انرژی در نوار رسانش در طرف (دسترسی دارد؛ احتمال متناهی ای وجود دارد که چنین الکترونی بتواند با تونل زنی کوانتوم مکانیکی از سدپتانسیلی که شامل ناحیهٔ مرکزی تهی لایه است که در آن هیچ حالت انرژی مناسبی وجود ندارد از پیوندگاه عبور کند (. جریان ناشی از تونل زنی با کاهش ضخامت انرژی مناسبی وجود ندارد از پیوندگاه عبور کند (. جریان ناشی در جریان به هنگام افزایش تغذیهٔ معکوس، به مقداری بیش از یک مقدار بحرانی می شود. این نوع شکست معکوس به شکست رنو معروف است و سازوکار متعارف شکست در پیوندهای (و این سنگین تر شکست در پیوندهای (و این مناسبی و در نتیجه سدپتانسیل نازگ تر است (معادلهٔ (۶-۱۶)).

با كاهش ميزان الايش، ولتاژ اَستانه افزايش مي يابد و سرانجام سازوكار شكست معكوس

۱ - برای مطالعهٔ تونلزنی کوانتوم مکانیکی از سدهای پتانسیل به صفحهٔ ۳۸۳کتاب فرنج و تیلور مراجعه کنید.



(الف) شکست معکوس در دیود پیونلگاه p-n در ولت P-x. توجه کنید که به علت اختلاف زیاد در مقیاس محور جریان در مقایسه با شکل P-4، جریان اشباعی معکوس P-4 کوچک تر از آن است که دیده شود.



(ب) پیوندگاه p-n یا تغذیهٔ معکوس بزرگ. شکستزنر زمانی رخ می دهد که الکترونهای نوار ظرفیت در طرف p بتوانند همان گونه که با پیکانها مشخص شده است به نوار رسانش تونل بزنند.

شکل ۶–۵

تغییر میکند؛ برای دیودهای سیلیسیم این تغییر در رفتار وقتی رخ میدهد که ولتاژ شکست به حدود ۵ ولت برسد. وقتی ولتاژ شکست افزایش یابد، میدان الکتریکی درون تهی لایه بزرگتر می شود و سرانجام به مقداری می رسد که در آن حاملهای درون تهی لایه، در فاصلهٔ بین دو برخورد، انرژی کافی برای برانگیزش یک الکترون از نوار ظرفیت به نوار رسانش را از میدان دریافت می دارند، و در نتیجه یک زوج الکترون – حفره تولید می شود، که هر یک از اعضای آن نیز می توانند خود زوجهای جدیدی به همین روش تولید کنند. این سازوکار شکست به دلیل

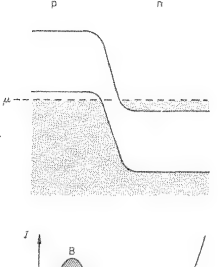
تقویتی که در جریان ایجاد میکند **شکست بهمنی** نامیده میشود.

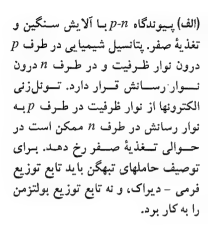
در پیوندگاههای p-n با آلایش بسیار سنگین، تراز فرمی می تواند همانند شکل p-n (الف) در طرف p درون نوار ظرفیت p در طرف p درون نوار رسانش واقع شود؛ در این صورت ته نوار رسانش در طرف p حتی با تغذیهٔ اعمالی صفر پایین تر از قلهٔ ظرفیت در طرف p است. در چنین شرایطی تهی لا یه بسیار نازک است p با تغذیه مستقیم کوچک، همانگونه که در شکل p-a (ب) نشان داده شده است، جریان تونلی بزرگی مشاهد می شود. با افزایش تغذیهٔ مستقیم، سرانجام همپوشانی در انرژی بین نوار رسانش در طرف p و نوار ظرفیت در طرف p از بین می رود (نقطهٔ p در شکل p-a (ب))؛ تونل زنی دیگر نمی تواند رخ دهد p جریان به مقدار کمتر مناسب برای مشخصهٔ حریان p ولتاژ یک دیود سنتی (شکل p کاهش می یابد. قطعات با مشخصهٔ جریان p ولتاژ نظیر شکل p (ب) دیودهای تونلی نامیده می شوند. کاربود آنها در مدارهای الکترونیکی ناشی از مشخصهٔ آنها در ناحیهای (بین نامیده می شوند. کاربود آنها در مدارهای الکترونیکی ناشی از مشخصهٔ آنها در ناحیهای (بین نامیده می شوند. کاربود آنها در مدارهای الکترونیکی ناشی از مشخصهٔ آنها در ناحیهای (بین نامید دارای مقاومت دیفرانسیلی منفی p اند.

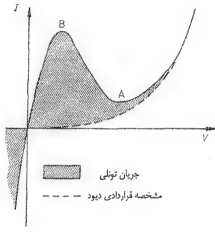
p-n قطعات دیگر بر شالودهٔ پیوندگاه +

در این بخش بعضی از قطعات نیموسانای زیادی را که دارای پیوندگاههای p-n هستند به اختصار توصیف میکنیم؛ قطعاتی را انتخاب میکنیم که از نقطه نظر فیزیکی جالباند.

۶-۲-۴ دیودهای گسیلندهٔ نورو لیزرها







(ب) مشخصهٔ جریان - ولتاژ در دیود تونلی پیوندگاه p-n شکل (الف)

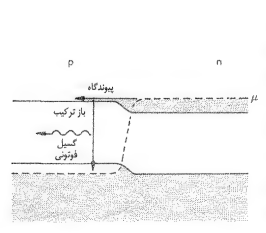
شکل ۶–۶

احتمال فرایندهای مستقیم بیشتر است، زیرا پایستگی اندازه حرکت در باز ترکیب، بدون دخالت ارتعاشات شبکه، قابل حصول است (بخش -3 را ببینید). انرژی اکثر فوتونها به انرژی گاف E_g نزدیک است زیرا حاملهای اضافی قبل از باز ترکیب به تعادل گرمایی می رسند (با انرژیهای نزدیک به لبهٔ نوار)؛ تعادل گرمایی ممکن است برای مثال از طریق برخورد با ارتعاشات شبکه (فونونها) تأمین شود و زمان متوسط بین چنین برخوردهایی معمولاً بسیار کوتاهتر از طول عمر حاملها در دمای اتاق است. با به کارگیری نیمرساناهای با گافهای نواری متفاوت، می توان نورهای به رنگهای گوناگون تولید کرد. بازده یک LED معمولاً کم است، زیرا ضریب شکست

قطعات نيمر سانا ________________

بزرگ مواد نیمرسانا به آن معناست که بسیاری از فوتونهای گسیل شده در سطح بازتاب کلی می یابند و مجدداً درون نیمرسانا جذب می شوند.

در پیوندگاههای با الایش بسیار سنگین، تراز فرمی در خارج تهی لایه، درون نوارهای انرژی قرار میگیرد (شکل ۶-۶ (الف)) را ببینید). در نتیجه حالتهای نزدیک قلهٔ نوار ظرفیت در طرف p خالی اند. اعمال تغذیهٔ مستقیم که اختلاف پتانسیل در تعادل گرمایی ه $\Delta\phi$ را تـقریباً حـذف p می کند، باعث تزریق تعداد زیادی الکترون به حالتهای نزدیک لبهٔ نوار رسانش در طرف می شود، و ممکن است همان گونه که در شکل ۶-۷ نشان داده شده است، یک وضعیت pدر مجاورت لبهٔ نوار رسانش الکترونهای pدر مجاورت لبهٔ نوار رسانش الکترونهای بیشتری وجود دارد تا لبهٔ نوار ظرفیت. در این ناحیه، در فرایندهای باز ترکیب الکترون - حفره، فوتونهایی تولید میشوند. به دلیل وارونی جمعیت احتمال آنکه چنین فوتونی مـوجب بـاز ترکیب یک الکترون نوار رسانش همراه با **گسیل القایی** یک فوتون همدوس ثانوی شود بیشتر از آن است که این فوتون توسط یک الکترون نوار ظرفیت جذب شود. اگر ناحیهٔ نـوع pبـین آینههایی محصور شود (برای این منظور بازتاب کلی داخلی که در بالا شرح آن رفت می تواند به کار رود) در آن صورت رهایی فوتونهای تولید شده توسط گسیل القایی مقدور نیست و دامنهٔ فوتون همدوس افزایش می یابد. انرژی فوتونهای گسیل شده توسط این **لیزر پیوندگاه** p-n نزدیک به گاف انرژی نیمرساناست (برای شرح کاملتر در بارهٔ فیزیک لیزر فصل ۱۷ کتاب اسمیت و تامسون 0 را ببینید). برای حصول وارونی جمعیت در یک پیوندگاه p-n ساده، جریان بسیار بزرگی لازم است؛ در بخش ۶-۶ نشان خواهیم داد که چگونه با به کار بردن یک ساختار ناهمگن سه لايهاي مي توان جريان راكاهش داد.



شکل P-Y: اعمال تغذیهٔ مستقیم در پسیوندگاه P-P شکل P-S (الف) که اختلاف پتانسیل در تعادل گرمایی ϕ زیاد الکترونها به حالتهای نزدیک لبهٔ نواررسانش در طرف P می شود. ممکن است یک وارونی جمعیت ایجاد شود که رسانش بیشتر از حالتهای بالای نوار رسانش بیشتر از حالتهای بالای نوار ظرفیت شود. سپس باز ترکیب توسط گسیل القایی یک فوتون می تواند به عمل گسیل القایی یک فوتون می تواند به عمل لیزر منجر شود.

۲۱ مامد

۶-۴-۲ باتریهای خورشیدی

قبل بحث شد بهره گیری می شود. و قتی فو تو نهای با انرژی بیش از گاف انرژی بر یک پیوندگاه p-n فرود می آیند، زوجهای الکترون – حفره تولید می شوند. الکترونهای تولید شده در تهی V لایه و بسیاری از الکترونهایی که، در طرف V در فاصلهای در حدود طول پخش از تهی لایه، ایجاد می شوند، در اثر میدان الکتریکی موجود در این لایه به طرف V رانده می شوند. همین طور حفوههای تولید شده در تهی لایه و در فاصله ای در حدود یک طول پخش از آن در طرف V می توانند به درون ناحیهٔ V رانده شوند. به این ترتیب پیوندگاه به منزلهٔ یک چشمهٔ جریان، با

در استفاده از پیوندگاههای pبه عنوان باتریهای خورشیدی از اثر عکس آنچه که در بخش

۶_۴_۳ ترانزیستور پیوندگاهی

جریانی متناسب با شدت تابش ضروری، عمل میکند.

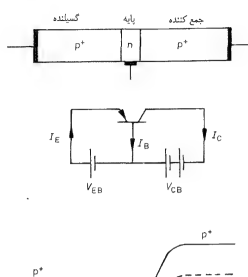
نمایش داده شده است، از لایهٔ نازک (نازکتر از μm) در نیمرسانای نوع n تشکیل شده، که بین دو لایهٔ نوع p با آلایش بسیار زیاد محصور شده است. این سه لایه، مطابق شکل، جمعکننده، پایه و گسیلنده نامیده می شوند و اتصال الکتریکی با هر یک از این لایه ها به وسیلهٔ اتصالهای فلزی انجام می شود. درک نیمه کمّی رفتار ترانزیستور را می توان با در نظرگرفتن آن به منزلهٔ دو پیوندگاه p-n، که پشت به پشت قرار دارند، به دست آورد. یک ترانزیستور پیوندگاهی p-n لایه ای از نیمرسانای نوع p دارد که بین دو لایهٔ نوع p با آلایش بسیار زیاد محصور شده است؛ رفتار آن شبیه رفتار ترانزیستور p-n است با این اختلاف که در آن نقش الکترونها و حفوهها با هم عوض می شوند و علامت تمامی جریانها و ولتاژها معکوس می شود.

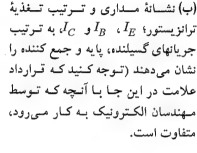
یک ترانزیستور پیوندگاهی p-n-p، همان گونه که به طور طرحواری در شکل ۶-۸ (الف)

وقتی از یک ترانزیستور به عنوان تقویت کننده استفاده می شود، همان گونه که در شکل $8-\Lambda$ (ب) نشان داده شده است، پیوندگاه پایه – گسیلنده تغذیهٔ مستقیم و پیوندگاه پایه – جمع کننده تغذیهٔ معکوس می شود؛ این امر، نمودار تراز انرژی نشان داده شده در شکل $8-\Lambda$ (ج) را برای الکترون ایجاد می کند. جریان گسیلندهٔ I_E همان جریان پیوندگاه p-n تغذیهٔ مستقیم است و با به کارگیری معادلهٔ 8-7 می توان آن را به صورت زیر برآورد کرد I:

$$I_E = I_o e^{eV_{EB}/k_B T} \tag{YD-F}$$

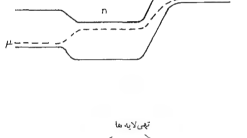
۱- به این دلیل که پهنای Bسی ناحیهٔ پایه در مقایسه با طول پخش L_h حفرهها کوچک است، روش تخمین I_o در بخش I_o دیگر معتبر نیست؛ با تعویض I_o در معادلهٔ I_o با I_o ، برای I_o تخمین بهتری از معادلهٔ I_o با دست می آید (مسئلهٔ I_o را ببینید).





(الف) یک ترانزیستور پیوندگاهی p-n-p. شاخص روی p نشانگر آن است که

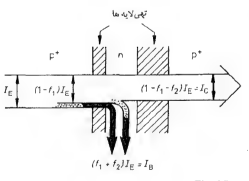
ناحیهٔ pآلایش بیشتری دارد.



(د) جسریان درون ترانزیستور با سهم الکترونی و حفرهای، که به ترتیب با پیکانهای سایه زده نشده و سایه زده شده مسخص شسدهاند، شسارش میکند؛ نواحیای که درون آنها بازترکیب روی می دهد نقطه نقطه شدهاند. پیکانهای الکترونی در جهت قراردادی شارش جریان است، که در جهت خلاف شارش واقعی الکترونهاست.

(ج) اثر تغذیه روی ترازهای انرژی

الكترون.



شکل ۶_۸

که در آن V_{EB} اختلاف پتانسیل دو سر این پیوندگاه است و فرض کرده ایم که سهم I_o در جریان معادلهٔ (۶–۲۵) قابل چشم پوشی است (که تحت شرایط کاری عادی معتبر است). فرض خواهیم کرد که کسری برابر I_f از I_E به وسیلهٔ الکترونها و کسری برابر I_f از آن، مطابق شکل I_e در گسیلنده بالاتر است، I_e میران آلایندگی در گسیلنده بالاتر است، I_e

جریان عمدتاً از شارش حفوهها از گسیلنده به پایه ناشی می شود و در نتیجه $I_0=I_0$. از معادلهٔ $I_0=I_0$ نتیجه می گیریم که $I_0=I_0$ تابعی بسیار سریع از $I_0=I_0$ است، با درج $I_0=I_0$ در می یابیم که با افزایش $I_0=I_0$ فقط به مقدار ۱۷٪ یعنی از ۱۳۶۷ به ۱ $I_0=I_0$ با عاملی برابر ۱۰ از $I_0=I_0$ به ۱ می افزایش می یابد. این خاصیت پیوندگاه $I_0=I_0$ می توان در شکل $I_0=I_0$ (الف) نیز دید.

تزریق حفره ها از گسیلنده به ناحیهٔ پایه وضعیتی است از تزریق حامل اقلیت شبیه آنچه که در بخش ۵-۶-۴ مطرح شد. تفاوت مهم در ترانزیستور آن است که پهنای پایه در مقایسه با طول پخش حفره ها کم است، از این رو اکثریت حفره ها، قبل از بازترکیب، به لبهٔ تهی لایه پیوندگاه پایه – جمعکننده، پخش می شوند؛ این حفره ها بلافاصله، به وسیلهٔ میدان الکتریکی درون تهی لایه، به درون جمعکننده شتاب می گیرند (یادآوری می کنیم که انرژی حفره منفی انرژی الکترون است و در نتیجه، با توجه به شکل ۶-۸ (ج)، می بینیم که جمعکننده ناحیه ای با انرژی پایین برای حفره هاست).

 I_c این حفوهها، که به درون جمع کننده شارش می کنند، تنها سهم اساسی در جریان I_c جمع کننده را دارند، زیرا معمولاً می توان در مقایسه از جریان ذاتی در پیوندگاه پایه – جمع کننده با تغذیهٔ معکوس صرفنظر کرد. بنابراین جریان جمع کننده و گسیلنده تقریباً برابراند. اختلاف اندک بین آنها برابر جریان پایه I_B است؛ I_B است؛ I_B است؛ I_B است و سهم است، یکی سهم الکترونی در جریان پایه –گسیلنده I_C و دیگری سهم الکترونهای جانشین آن الکترونهایی که به وسیلهٔ کسر کوچکی از حفوههای تزریق شده، که نمی توانند پیش از بازترکیب، به پیوندگاه جمع کننده – پایه برسند، نابود می شوند. سهم دومی با جریان حفره و در نتیجه با جریان کل گسیلنده متناسب است؛ آن را به صورت f_A می نویسیم که در آن f_A آشکل f_A (د) را ببینید]. بنابراین

$$\begin{split} I_B = & (f_{1} + f_{1})I_E \ll I_E \\ I_C = & I_E - I_B = (1 - f_{1} - f_{1})I_E \approx I_E \end{split} \tag{79-9}$$

نسبت I_E/I_B را با eta نمایش داده و بهرهٔ جریان ترانزیستور نامیده می شود. از معادلات (۲۶–۶) می بینیم که

$$\beta = \frac{1}{f_1 + f_Y} \gg 1$$

مقدار نوعی β برابر ه ه ۱ است. از آنجاکه تغییر اندک i_{eta} در جریان پایه با تغییری به مراتب بزرگتر i_{eta} در جریان جمعکننده همراه است، از معادلات (۶–۲۶) دیده می شود که ترانزیستور را می توان به عنوان یک تقویت کنندهٔ جریان با بهرهٔ ۱ – β به کار برد.

یک تقویت کننده آرمانی جریان باید امپدانس ورودی صفر و امپدانس خروجی نامتناهی داشته باشد. امپدانس ورودی، $\partial V_{EB}/\partial I_B$ ، که در پیوندگاه پایه – گسیلنده مشاهد می شود،

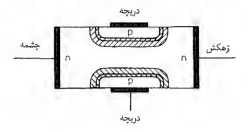
ابرای $I_E=\Delta mA$, $T={\rm \Upsilon}\circ K$ برابر است با

$$\frac{\partial V_{EB}}{\partial I_B} = \frac{\partial V_{EB}}{\partial I_E} \quad \frac{\partial I_E}{\partial I_B} = \frac{k_B \ T\beta}{e \, I_E} = \Delta \cdots \Delta$$

که در آن معادلات (۶–۲۵) و (۶–۲۶) را به کار برده ایم. بنابر مدل سادهٔ حاضر، امپدانس خروجی نامتناهی است، زیرا جریانهای گسیلنده و جمعکننده، به شرط آنکه تغذیهٔ معکوس برقرار باشد، مستقل از ولتاژ جمع کننده – گسیلنده V_{CE} هستند. در عمل افزایشی در V_{CE} باعث می شود تهی لایه در پیوندگاه پایه – جمعکننده گسترش یابد و در نتیجه پهنای ناحیهٔ پایه کاهش یابد؛ این امر موجب می شود که مقدار I_{C} در معادلهٔ (۶–۲۵) زیاد شود (پانوشت صفحهٔ ۱۲ را ببینید) و از این رو I_{E} و I_{C} اندکی افزایش یابند. امپدانس خروجی حاصل نوعاً حدود I_{C} می کاهست. ترانزیستور رامی توان، با ایجاد امکان شارش جریان جمعکننده از یک مقاومت مناسب، به یک تقویت کنندهٔ ولتاژ تبدیل کرد؛ در آن صورت تغییرات در جریان جمعکننده حاصل از تغییرات در حریان جمعکننده حاصل از تغییرات در اختلاف ولتاژ دو سر مقاومت تبدیل می شود.

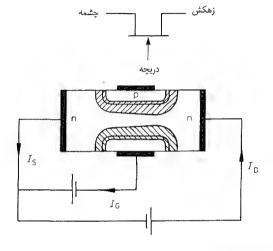
۶-۴-۴ ترانزیستور اثر میدانی پیوندگاه - دریچه

شکل 9-9 (لف) نمودار طرحواری از یک ترانزیستور اثر میدانی پیوندگاه – دریچهٔ کانال n (یا IUGFET است. اتصالهای چشمه و زهکش به وسیله کانال رسانای پیوستهای از نیمرسانای نوع n به هم مرتبطاند. شارش جریان از این کانال را می توان با تغییر دادن تغذیهٔ معکوس اعمال شده بر دریچهٔ نوع p تنظیم کرد. شکلهای 9-9 (ب) و (ج) نشانهٔ مداری متعارف معکوس اعمال شده بر دریچهٔ نوع p تنظیم کرد. شکلهای 9-9 (ب) و (ج) اشانهٔ مداری متعارف و ترتیب تغذیهٔ عادی این نوع از IUGFET را نشان می دهد که پهنای تهی لایهٔ بین نواحی p q q q به وسیلهٔ تغذیهٔ معکوس افزایش می بابد و بنابراین مساحت سطح برای شارش جریان از کانال n کم می شود. تغییرات در نخامت تهی لایه می شود و از آنجا که این ناحیه، ناحیه ای است با مقاومت با الکتریکی زیاد، تغییرات متناظری در مقاومت کانال بین زهکش و چشمه به وجود می آید. یک ولتاژ دریچه منفی به قدر کافی بزرگ، یا یک ولتاژ زهکش یا چشمهٔ مثبت به قدر کافی بزرگ، می تواند باعث گسترش تهی لایه در تمامی طول کانال شود. این وضعیت تنگش (Pinch-off) نامیده می شود. وقتی از IUGFET به عنوان تقویت کنندهٔ ولتاژ استفاده شود، ولتاژ دریچه را تغذیه می کند؛ تغییرات حاصل در مقاومت کانال موجب تغییراتی در جریان زهکش – چشمه و در نتیجه تغییراتی در ولتاژ دو سرمقاومت بار متوالی با کانال می شود. مزیت اصلی یک تقویت کنندهٔ ولتاژ است که مقاومت ورودی همان مقاومت پیوندگاه p با تغذیهٔ معکوس و دلتاژ p با تغذیهٔ معکوس و



(الف) یک JUGFET کانال n ؛ دریچه و ناحیهٔ p حلقه ای را می سازند که کانال n را دور می زند. ناحیهٔ هاشورزده نشانگر پهنای تهی لایهٔ مناسب برای تغذیهٔ صفر است.

(ب) نشانهٔ مداری یک JUGFETکانال



(ج) ترتیب تغذیهٔ عادی برای IUGFET کانال n ، و اثر آن روی پهنای تهی I_{S} جریان دریچه I_{S} کوچک است به طوری که جریان زهکشی I_{D} و جریان چشمه I_{S} بسیار نزدیک هماند.

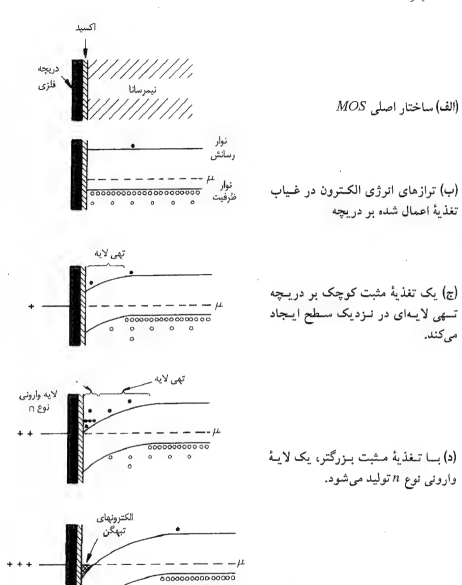
شکل ۶–۹

در نتیجه بسیار بزرگ است؛ بنابراین جریان دریچه بسیار کوچک است.

3-β فن آوری فلز -اکسید-نیمرسانا و ماسفت (MOSFET)

فن آوری فلز - اکسید - نیمرسانا (MOS) نام خود را از ساختار اصلی ای، که در شکل ۶-۰۰ (الف) نشان داده شده است، می گیرد که در آن یک الکترود فلزی (موسوم به دریچه) به وسیلهٔ لایهٔ نازکی از مادهٔ عایق، از یک زیر لایهٔ نیمرسانا، جدا می شود. متداولترین قطعات MOS زیر لایهٔ سیلیسیم و عایق اکسید سیلیسم است. ساختاری که در شکل ۶-۰۰ (الف) نشان داده شده است، مفید است، زیرا با اعمال یک پتانسیل به دریچه، می توان خواص نیمرسانا را در مجاورت سطح تغییر داد.

برای نمایش این موضوع فرض میکنیم زیر لایهٔ نوع pضعیف است و در غیاب یک پتانسیل وارد بر دریچه، نمودار تراز انرژی برای الکترونها مطابق شکل 9-0 (ب) است؛ دایرههای



شکل ۶–۱۰

(هـ) تغذیهٔ مثبت باز هم بزرگتر بر دریچهٔ الکترونهای در لایهٔ وارونی تبهگن میشوند.

توپرو توخالی، به ترتیب، الکترونها و حفره ها را نمایش می دهند. وقتی، مطابق شکل ۶-۰۱ (ج) پتانسیل مثبتی بر دریچه اعمال شود، حفره ها از سطح به سوی درون نیمرسانا رانده و الکترونها به سوی سطح جذب می شوند. برای پتانسیل اعمال شدهٔ کوچک، شمار الکترونها، که

حامل اقلیت اند، کم است و در نتیجه، ناحیه ای با تعداد اندک حامل بار در مجاورت سطح تولید می شود؛ این ناحیه را تهی لایه می گویند و خواصی مشابه تهی لایه در پیوندگاه p-n، از قبیل مقاومت الکتریکی زیاد، دارد (بخش 9-7 را ببینید).

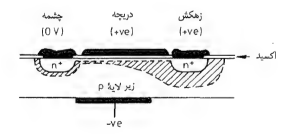
در تهی لایه، چگالی بار منفی خالص موجود است، زیرا چگالی بار ناخالصیهای پذیرندهٔ یونیدهٔ دیگر به وسیلهٔ چگالی بار حفرهها جبران نمی شود. همانند پیوندگاه p-n, این چگالی بار (x) و نونیدهٔ دیگر به وسیلهٔ چگالی بار حفرهها جبران نمی شود. همانند پیوندگاه p-n, این چگالی بار (x) و از طریق معادلهٔ پواسون [معادلهٔ (x-x)]، با پتانسیل الکترواستاتیکی متغیر (x) همراه است. چون (x) به تراکم الکترونها و حفرهها بستگی دارد، و اینها نیز به نوبهٔ خود از طریق معادلات (x-x) به (x) به ستگی دارند، به معادلهای غیرخطی برای (x) و می رسیم که در حالت کلی باید با استفاده از روشهای عددی حل شود. پتانسیل تابع مکان حاصل از حل معادلهٔ (x-x) باعث می شود که نوارهای انرژی در نزدیکی سطح، درست همانند تهی لایهٔ پیوندگاه x-x شود؛ در نتیجه نمودار ترازهای انرژی الکترونی شکل x-x (x) را به دست می آوریم. از آنجا که هیچ شارش خالص از الکترونها و حفرهها وجود ندارد. پتانسیل شیمیایی باید، همان طور که در شکل نشان داده شده است، ثابت باشد.

به این دلیل که الکترونها در لایهٔ وارونی مقید به حرکت در لایهٔ نازکی مجاور سطح هستند، رفتار آنها اغلب مانند رفتار گاز الکترونی دو بعدی است؛ پیامدهای فراتر این مطلب را در فصل ۱۴ توضیح خواهیم داد. چگالی الکترونهای درون لایهٔ وارونی و در نتیجه رسانندگی این لایه، با افزایش پتانسیل مثبت اعمالی بر دریچه زیاد می شود. برای پتانسیلهای به قدر کافی بزرگ، پتانسیل شیمیایی، مطابق شکل 9-0 (ه)، درون نوار رسانش مجاور سطح واقع می شود و در آن صورت گاز الکترونی دو بعدی تبهگن می شود و ضریب اشغال حالتها، به جای توزیع بولتزمن [معادلهٔ (9-0)] با تابع فرمی [معادلهٔ (9-1)] بیان می شود.

مدولاسیون رسانندگی الکترونهای لایهٔ وارونی به وسیلهٔ پتانسیل دریچه، عمل ترانزیستور اثـر مـیدان فـلز-اکسـید-نیمرسانا (MOSFET) را تـوجیه مـیکند. مـقطعی از یک مـاسفت (MOSFET) در شکل 9-1 نشان داده شده است؛ پهنای نشان داده شده برای تهی لایه مناسب ولتاژهای تغذیهٔ نشان داده شده است. ساختار شکل 9-0 (الف) را می توان در مرکز وجه فوقانی در شکل 9-1 مشاهده کرد. نواحی نوع n مجاور اتصالهای زهکش و چشمه بسیار بیش از زیر لایه آلاییده اند و در نتیجه در شکل 1+n نمایش داده شده اند؛ این نواحی وسیله ای برای برقراری تماس با لایهٔ وارونی نوع n فراهم می سازد تا جریانی از آن بگذرد. توجه کنید که تهی لایههای پیوندگاه های 1+n به تهی لایهٔ ایجاد شده به وسیلهٔ تغذیهٔ دریچه طوری متصل می شود که مسیر رسانندگی نوع 1+n به طور کامل از زیر لایهٔ نوع 1+n عایق بندی می شود. تغذیهٔ منفی روی الکترود زیر لایه ابزار دیگری برای تنظیم این لایه را تدارک می بیند؛ این الکترود، به شرط آن که هر دو پیوندگاه 1+n در تغذیهٔ معکوس باقی بمانند، جریان بسیار کمی می گیرند.

همانگونه که تشابه در نامگذاری اتصالها تداعی میکند، JUGFET (بخش ۶-۴-۴) و MOSFET در مدارهای الکترونیکی بسیار شبیه هم عمل میکنند. کاربرد وسیعتر MOSFET در مدارهای مجتمع به واسطهٔ آسانی نسبی ساخت تعداد زیادی MOSFET درون مساحت کوچکی روی سطح برهٔ نازکی از سیلیسیم است. سایر مؤلفههای مدار، از قبیل ترانزیستورهای پیوندگاهی، مقاومتها و خازنها را می توان اساساً با به کارگیری روشهای تولید مشابه، روی سطح ساخت و لذا ساخت مدارهای مجتمع، به منظور تحقق بسیاری از کاربریهای متفاوت، امکانپذیر است. در حال حاضر ساخت مدارهایی حدود ۱۰۵۵ مؤلفهٔ مجزا در هر میلی مترمربع شدنی است و احتمال می رود این چگالی در آینده بازهم بیشتر شود.

ساختار MOS اصلی شکل ۴-۱۰ (الف) در صورتی به طریقی که در بالا بیان کردیم عمل خواهد کرد که رفتار لایهٔ سطحی به وسیلهٔ پتانسیل دریچه تنظیم شود نه به وسیلهٔ بارهای واقع



شکل 8-11: مقطعی از یک MOSFET کانال n. قسمت سایه زده شده تهی لایهٔ مناسب ولتاژهای تغذیهٔ مشخص شده را نشان می دهد. کانال وارونی نوع n را می توان مشاهده کرد، که بین تهی لایه و لایهٔ اکسید واقع در زیر الکترود و در یچه محصور شده است. اتصالهای الکتریکی به الکترودهای فلزی را می توان به کمک نوارهای فلزی، که روی سطح تبخیر شده اند، فراهم ساخت.

بر سطح . چگالی بار سطحی ناخواسته ممکن است از الکترونهای موجود در حالتهای جایگزیدهٔ مجاور سطح حاصل شود؛ انرژی این حالتها اغلب درون گاف انرژی نیمرسانا واقع است. همچنین تعداد زیاد پیوندهای کووالان اشباع نشده روی سطح برهنهٔ نیمرسانا باعث می شود سطح از نظر شیمیایی بسیار واکنشگر و مستعد آغشته شدن با اتمهای ناخالصی باشد (بخش ۲۱-۶)؛ این ناخالصیهای شیمیایی، به طور کلی، یک چگالی بار سطحی به همراه دارند. مقیاس این مسئله با توجه به این امر مشخص می شود که حدود ۱، ۱ اتم نیمرسانا در هر میلی متر مربع از سطح (و در نتیجه همین تعداد از پیوندهای کووالان اشباع نشده) وجود دارد، در حالی که چگالی بار برابر ۱، ۱ بار الکترونی در هر میلی مترمربع کافی است تا دریچه را از تعیین رفتار سطح منع کند.

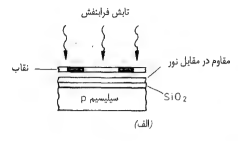
هم چنین مهم است که سطح تخت و عاری از نقائص باشد، در نتیجه تحرک حاملها در تهی لایه نباید به طور جدی به وسیلهٔ پراکندگی افزایش یافته، کاهش یابد. شیوهٔ تهیهٔ سطح را که در زیر خواهد آمد، می توان به کاربرد. برهٔ نازکی از سیلیسیم با یک ارهٔ الماسی بریده می شود و سطح آن صیقل داده می شود تا جلایی آینه ای پیدا کند. سپس این سطح، صیقل شیمیایی (سونش) داده می شود تا کرنش مادهٔ حاصل از فرایندهای اره کردن و صیقل دادن برطرف شود. سرانجام این سطح با ته نشست لایه ای از یک اکسید سیلیسیم محافظ پوشانده می شود. به این طریق می توان چگالی بار سطحی ناخواسته را تا حدود ۱۰۸ بار الکترونی به ازای یک میلی متر مربع کاهش داد. برای ساختن MOSFET روی این سطح بکر سیلیسیم می توان رشتهٔ عملیاتی مربع کاهش داد. برای ساختن MOSFET توصیف شده است، دنبال کرد.

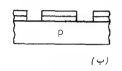
به MOSFET توصیف شده در بالا MOSFET تقویت کانال n گفته می شود، زیرا لازم است که پتانسیل مثبت به دریچه اعمال شود تا کانالی از نوع n با رسانندگی تقویت شده ایجاد شود. تهیهٔ یک سطح نیمرسانا با مقدار تنظیم شده ای برای چگالی بار سَطحی نیز امکانپذیر است. مقدار درست چگالی بار مثبت روی سطح نیمرسانا در ساختار MOS شکل 9-0 ((الف) می تواند موجب خمیدگی نوارهای انرژی به سوی پایین شود، به طوری که در غیاب پتانسیل منفی بر اعمالی بر دریچه، لایهٔ وارونی نوع n موجود باشد. در این وضع اعمال یک پتانسیل منفی بر دریچه، لایهٔ وارونی و در نتیجه کانال رسانش نوع n را از بین می برد. قطعه ای که از این امکان بهره می گیرد به MOSFET تهی کانال M موسوم است. برای خواننده حیرت آور نخواهد بود که براند قطعات MOSFET تهم وجود دارند که در آنها نقش الکترونها و حفره ها با هم عوض می شود.

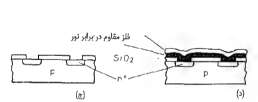
۶-۶ برآرستی با باریکهٔ مولکولی و پیوندگاههای ناهمگن نیمرسانا

گسترش روش برارستی با باریکهٔ مولکولی (MBE) برای رشد برارستی ا مادهٔ نیمرسانای تازه

۱- یک فرایند رشد برآرستی فرایندی است که در آن ترتیب اتمها در مادهٔ جدید اضافه شده ادامه ای است







(الف) سطح اکسید با لایدای از لعاب مقاوم در مقابل نور پوشانده شده است. تابش فرابنفش لایهٔ مقاوم در مقابل نور را، بجز در قسمتهایی، که به وسیلهٔ نواحی مات نقاب محافظت شده، سخت میکند.

(ب) لایهٔ سخت نشدهٔ مقاوم در مقابل نور، در حلال مناسبی حل می شود. SiO_{γ} سونش داده می شود.

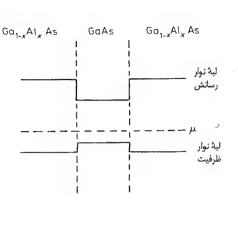
(ج) لایهٔ باقیماندهٔ مقاوم در مقابل نور، حل می شود. اتمهای بخشندهٔ مناسب به درون نواحی ۶۶، که لایهٔ اکسید از روی انها پاک شده است، پخش می شوند. این کار نواحی دریچهٔ + ۳ و چشمه را ایجاد می کند. (د) یک فیلم فلزی نازک روی تمام سطح تبخیر می شود و این با لایهٔ دیگری از مسادهٔ مسقاوم در مسقابل نور پوشانده می شود. در معرض تابش فرابنفش قرار موتن، از طریق یک نقاب مناسب، موجب می شود، نواحی لایهٔ فلزی به طور انتخابی طی مراحل (الف) و (ب) برداشته شوند. به این ترتیب نقش برداشته شوند. به این ترتیب نقش الکترود در شکل ۶-۱۱ به وجود می آید.

شکل 3-1: فرایندهایی که برای ایجاد یک MOSFETکانال nبر سطح برهٔ نازکی از Si به کار میرود.

روی یک زیر لایه، امکان ساخت ساختارهای نیمرسانایی را، که در آنها ترکیب شیمیایی در مقیاس طول اتمی تغییر میکند، فراهم کرده است. در این روش مادهٔ جدید به شکل باریکهای از اتمها بر زیر لایه فرود می آید؛ برای هر یک از عناصر موجود در باریکه، چشمهٔ مجزایی به کار می رود به طوری که تغییر دادن مقادیر نسبی عناصر مختلفی که بر زیر لایه فرود می آیند، امکانپذیر است. به این طریق، ترکیب شیمیایی مادهٔ جدید را می توان تنظیم کرد و تغییر داد؛ آهنگ رشد معمولاً در گسترهٔ ۱ تا 1

حال پیرامون انگیزهٔ تولید چنین ساختاری بحث می کنیم. GaAs ساختار بلوری بلند روی حال پیرامون انگیزهٔ تولید چنین ساختاری بحث می کنیم. GaAs ساختار بلوری بلند روی Ga_{1-x} Al_x Al_x Al_x Al_x و Al_x Al_x

این نمودار تراز انرژی امکانات جالب توجه بسیاری را فراهم میکند. لبهٔ نوار رسانش یک چاه پتانسیل مربعی متناهی برای الکترونها فراهم میکند؛ لبهٔ نوار ظرفیت چاه مشابهی را برای حفرها تأمین میکند. اغلب دورههای درسی مکانیک کوانتومی مقدماتی شامل محاسبات مربوط به حالتهای مقید ذرات در چاههای پتانسیل مربعی یک بعدی است و ساختار چند پیوندگاه ناهمگن نیموسانا در شکل ۶-۱۳ دستگاهی تجربی را تدارک میبیند که در آن نتایج حاصل از این محاسبات را میتوان آزمود. البته ساختار پیوندگاه ناهمگن مطلقاً یک بعدی نیست، چراکه در آن الکترونها و حفرهها آزادند در صفحهٔ لایهٔ همکی حرکت کنند؛ ولی این تفاوت را، همان گونه که در فصل ۱۴ ثابت خواهیم کرد، می توان به سادگی توجیه کرد. به این دلیل که حاملهای بار در حالتهای مقید، محدود به حرکت به موازات لایهٔ همکه هستند، رفتارشان اساساً، در صورتی که ایس لایسه به قدر کافی نازی باشد، دو بعدی



شکل $3-10^{\circ}$: ساختار پیوندگاه ناهمگن مشتمل بر لایهٔ نازکی از GaAs که بین دو ناحیهٔ تاحیهٔ Ga_{1-x} Al_xAs مصصور شده است. ترازهای انرژی الکترون نیز نشان داده شدهاند. انتقال بار بین GaAs و سبب هم خط شدن پتانسیل شیمیایی سبب هم خط شدن پتانسیل شیمیایی μ شود، ولی در مورد لایههای با آلایش بسیار ضعیف چگالی بار حاصل باعث بسیار ضعیف چگالی بار حاصل باعث نوار، در مقیاس طول نشان داده شده در شکل شکل، نمی شود (در هر حال شکل شکل، نمی شود (در هر حال شکل

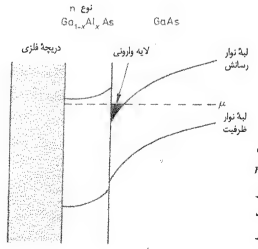
است. در نتیجه ساختار پیوندگاه ناهمگن شکل ۶-۱۳ را می توان به جای MOSFET، برای مطالعهٔ دستگاههای دو بعدی الکترونی، به کار برد و به این امکان در فصل ۱۴ بیشتر خواهیم پرداخت.

ساختارهای پیچیده تر از آنچه که در شکل 8-1 نشان داده شده است را نیز می توان با شگرد MBE ساخت. یک امکان آن است که آرایهای منظم از لایههای یک در میان از GaAs و Ga_{1-x} Al_x Al_x

به این دلیل که تحرک الکترونهای نوار رسانش در GaAs بسیار بالا است، اغلب از این ماده در آن دسته دستگاههای نیمرسانا استفاده می شود که در آنها کار با بسامد بالا یا قطع و وصل سریع مورد نیاز است. یک مشکل آن است که اگر الکترونها به وسیلهٔ اتمهای بخشنده تأمین شوند، در آن صورت تحرک حامل بار به وسیلهٔ پراکندگی الکترونها توسط اتمهای بخشندهٔ پونیده، کاهش

می یابد. با استفاده از یک ساختار پیوندگاه ناهمگن موسوم به ترانزیستور با تحرک الکترونی زیاد (HEMT) ، می توان بر این مشکل غلبه کرد. قسمت اصلی این ترانزیستور در الکترونی زیاد (HEMT) ، می توان بر این مشکل غلبه کرد. قسمت اصلی این ترانزیستور در شکل $(A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1})$ از $(A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1})$ الکترود فلزی دریچه و لایهٔ ضخیمی از $(A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1})$ با افزودن اتمهای آلاینده به باریکهٔ اتمی، وارد $(A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1})$ مشابه رفتار ساختار $(A_{N-1}, A_{N-1}, A_{N-1},$

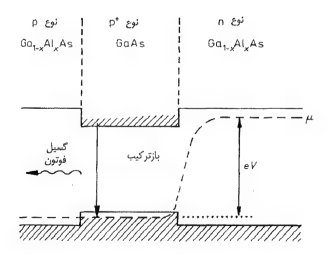
پتانسیل الکترواستاتیکی، که منجر به لبهٔ نوار در شکل P-1 می شود را می توان، درست مانند پیوندگاه P-n (بخش P-1)، به کمک معادلهٔ پواسون [معادلهٔ P-1] و چگالی بار، محاسبه کرد. چگالی بار در P-1 به طور عمده برابر چگالی بار بخشنده های یونیدهٔ مثبت است؛ چگالی بار در P-1 از الکترونهای موجود در لایهٔ وارونی و پذیرنده های یونیدهٔ منفی ناشی می شود (P-1 و مستند. نوع P-1 نوع P-1 بنابراین انحنای نوارها در این دو ناحیه در جهت های خلاف هم هستند. چسون تراکم الکترونی به پتانسیل بستگی دارد، لازم است اطمینان حاصل کنیم که تراکم



3-14: ترازهای انرژی الکترون در یک MEMT، که تشکیل لایهٔ وارونی کانال n را نشان می دهد. اتصال به ایس کانال از طریق الکترودهای زهکش و چشمه مانند MOSFET در شکل 3-11، بسرقرار می شود.

الکترونی، که در معادلهٔ پواسون درج می شود، تراکم مناسب برای پتانسیل حاصل از حل این معادله باشد. به خاطر کو چکی مقیاس طول تغییرات پتانسیل در HEMT، دستیابی به این در بایست خود سازگار اغلب کاملاً پیچیده است؛ به همین دلیل، معادلات (۶–۱۰) تراکم الکترونی را به طور کافی به پتانسیل مربوط نمی کنند. در عوض چگالی بار الکترون باید از حل معادلهٔ شرودینگر، برای توابع موج الکترون موجود در لایهٔ وارونی به دست آید.

امروزه، در مواردی که تقویت با نوفهٔ پایین و در بسامدهای بالا مورد نیاز است، به طور گسترده از HEMT استفاده می شود. عملکرد آن، با سرمایش ترانزیستور به دماهای پایین به طور قابل ملاحظهای بهسازی می شود.



شكل ع-10 : ليزر با پيوندگاه ناهمگن سه لايهاى.

ه GaAs که در آن عمل لیزر صورت می گیرد ا

مسایل ۶

۱-۶ به فرض آنکه پتانسیل در تهی لایهٔ یک پیوندگاه p-n با معادلات (۶–۷) داده شودکه در آن w_p به و w_p به وسیلهٔ معادلات (۶–۹) بیان می شوند. فاصله تا لبهٔ تهی لایه را (به صورت کسری از پهنای کل w_n + w_p)، که به ازای آن تراکمهای حامل اکثریت با ضریب ۲ کاهش می یابد، بر آورد کنید (فرض کنید $N_A=N_D$).

8-4 از یک دیود پیوندگاه p-n، وقتی در دمای اتاق با 10V، تغذیه معکوس شود، جریان 2μ 4μ شارش میکند. اگر دیود با همان ولتاژ تغذیهٔ مستقیم شود، چه جریانی از آن شارش میکند؟ 3μ نشان دهید که روش زیر که روش دیگری برای به دست آوردن رابطهٔ جریان – ولتاژ برای پیوندگاه p-n است نیز به معادلهٔ (8-7) منجر می شود. سهم الکترونی در جریان را با به کارگیری معادلهٔ (0-4) محاسبه کنید و جریان پخشی الکترونهای تزریق شده در ناحیهٔ p به وسیلهٔ تغذیهٔ مستقیم را به دست آورید. به فرض آنکه **درون تهی لایه**، حتی در حالت غیر تعادل در حضور تغذیه، معادلات (9-8) معتبر باقی می مانند، تراکم الکترونهای اضافی در لبهٔ تهی لایه در طرف p را می توان به دست آورد.

از این روش استفاده کنید و گزارههای آمده در پانوشت صفحهٔ مربوط به مقدار I_{no} مناسب برای پیوندگاه پایه – گسیلندهٔ یک ترانزیستور p-n-p را توجیه کنید. باید معادلهٔ (۵–۷۴) را به مورد تزریق حامل اقلیت به نیموسانایی با طولی به مراتب کمتر از طول نفوذ، تعمیم دهید. می توانید فرض کنید که تراکم حفرههای اضافی در لبهٔ تهی لایه در پیوندگاه پایه – جمعکننده، صفر می شود.

۶-۶ از تعمیم معادلات (۶-۵) تا (۶-۹) به وضعیتی با تغذیهٔ معکوس متناهی استفاده کنید و

۱ – برای کسب اطلاعات بیشتر در بارهٔ پیوندگاههای ناهمگن نیمرسانا کتاب زیر را ببینید: .M. Jaros, Physics and Application of Semiconductor Microstructures. Oxford Univesity Press, 1989

فطعات نيمر سانا ______فطعات نيمر سانا

بيشينهٔ ميدان الكتريكي درون تهيلايه را محاسبه كنيد.

پهنای Tی سد پتانسیل را، که الکترونهای درگیر در فرایند شکستزنر باید در آن تونل برنند، برآورد کنید. به فرض آنکه احتمال تونلزنر عاملی به شکل $\exp{(- \ \, \ \, \ \,)}$ داشته باشد (چرا؟)، نشان دهید که رابطهٔ ولتاژ – جریان تونلزنی، برای $\Delta \phi_{\circ} = 0$ ، شامل عاملی چون $\exp{(-b/|V|)}$ ، سامل عاملی چون $\exp{(-b/|V|)}$

به فرض آنکه زمان بین برخوردهای حاملهای بار (با $m_e=\circ/1m$) در تهی لایه برابر به فرض آنکه زمان بین برخوردهای حاملهای بار (با $m_e=\circ/1m$) در تهی بحرانی را برای شکست بهمنی برآورد کنید. از آنجا میزان آلاییدگی ($N_A=N_D$) لازم برای دستیابی به ولتاژ شکست برابر $N_O=0$ را در یک دیود سیلیسیم ($E_G=1/1eV$) به دست آورید.

مکانیک کوانتومی کلید درک مغناطیس است. وقتی شخصی با استفاده از این کلید به اولین اتاق راه می یابد، اتاقهای غیر منتظرهٔ دیگری در ورای آن اتاق می یابد، ولی همواره آن کلید اصلی است که هر دری را می گشاید.

ج. اچ . وان ولک (در سخنرانی سال ۱۹۷۷ به مناسبت دریافت جایزه نوبل)



دیامفناطیس و پارامفناطیس

٧-١ مقدمه

وقتی میدان مغناطیسی اعمال شده بر هر ماده از صغر رو به افزایش باشد، باعث پیدایش یک emf القایی در آن می شود (قانون قارادی)، که الکترونهای درون ماده را شتاب می دهد. بر اساس قانون لنز جریان الکتریکی حاصل در جهتی است که میدان اعمال شده را کاهش می دهد (استتار می کند). به دلایلی که در بخش emg توضیح داده خواهند شد، وقتی میدان اعمال شده ثابت نگه داشته شود (با آنکه در آن صورت emg القایی صفر می شود)، این جریان الکتریکی باقی می ماند و از این رو ماده مغناطش emg (گشتاور مغناطیسی به ازای واحد حجم) را در جهت خلاف میدان کسب می کند. این پدیده به دیامغناطیس معروف است . شدت اثرهای مغناطیسی مواد با پذیرفتاری مغناطیسی emg گمی می شود. این کمیت به صورت ثابت بی بعد تناسب بین emg emg emg emg می می شود که در آن emg میناطیسی ماکروسکویی درون ماده است [(پیوست (ب) را ببینید)].

بنابراين

 $\mathbf{M} = \gamma \ \mathbf{H} \tag{1-V}$

از بحث بالا نتیجه میگیریم که x برای مواد دیامغناطیسی منفی است ؛ و معمولاً فوق العاده کوچک نیز هست. مقدار $^{-2}$ - $^{-1}$ برای یخ، مقدار نبوعی این کمیت است. پذیرفتاری

مغناطیسی مواد دیا مغناطیسی، در دماهایی از مرتبهٔ دمای اتاق و کمتر از آن ، معمولاً فقط به طور ضعیف به دما بستگی دارد.

در مواردی که در آنها برخی از اتمها یا تمامی آنها گشتاور دو قطبی دائمی دارند (یعنی گشتاور دو قطبی که در غیاب میدان اعمال شده غیر صفر است) ، اثرهای دیا مغناطیسی معمولاً، در مقایسه با اثرهای پارا مغناطیسی وابسته به گشتاورهای دائمی، کوچک است. مغناطش مواد پارامغناطیسی در غیاب میدان اعمالی صفر است و در میدانهای کوچک معادلهٔ معناطش مواد پارامغناطیسی در غیاب میدان اعمالی صفر است و در میدانهای کوچک معادلهٔ قطبیهای دائمی رفتاری مستقل از هم دارند، درک کرد. در میدان صفر، گشتاورهای دائمی سمتگیری کاتورهای دارند و مغناطش خالص صفر می شود؛ در میدانهای کوچک، رقابتی بین اثر هم خط سازی میدان و بی نظمی گرمایی و جود دارد، ولی به طور متوسط تعداد گشتاورهای مؤلفههای موازی با میدان است. لذا پذیرفتاری مغناطیسی مثبت است و با افزایش دما، که در اثر آن بی نظمی گرمایی زیاد می شود، کاهش می یابد. مقدار نوعی ۲ برای یک جامد پارامغناطیسی مانند ها در دمای اتاق، برابر۴۰ ما ۸ × ۸/۳ است.

در دماهای پایین، دیگر نمی توان از برهم کنشهای بین گشتاورهای دو قطبی دائمی صرفنظر کرد. انرژی گرمایی آنقدر نیست که سبب شود دو قطبیها، در میدان اعمالی صفر، در جهت کاتورهای قرار گیرند. جهت دوقطبیها طوری به هم وابسته می شود که انرژی بر هم کنش راکمینه می کند. از این رو دو قطبیهای دائمی در تمامی مواد پارامغناطیسی با کاهش دما گذاری به نوعی از حالت منظم، در میدان اعمالی صفر، انجام می دهند. دمای نظم یابی تغییرات زیادی دارد؛ این دما برای کبالت به بزرگی 1800 و برای برخی نمکهای یونی، که در آنها یونهای مغناطیسی فاصلهٔ زیادی از هم دارند، به کو چکی 1800 است. نظم مغناطیسی موضوع فصل 1800

در این کتاب فقط خواص مغناطیسی ناشی از الکترونهای موجود در جامدات را بررسی خواهیم کرد. اثرهای مغناطیسی ناشی از هسته ها عموماً، با عاملی از مرتبهٔ جرم الکترون تقسیم بر جرم پروتون (حدود ۱/۲۰۰۰)، ضعیف تراند. ولی خواننده نباید فرض کند که مغناطیس هسته ای کم اهمیت است. برای مثال شگرد تشدید مغناطیسی هسته ای (NMR) ابزاری عالی برای مطالعهٔ خواص جامدات به دست می دهد.

این مقدمه را با یک هشدار دربارهٔ مسایلی میبندیم که خواننده ممکن است به هنگام جستجو برای مقادیر پذیرفتاری مغناطیسی مندرج در جداول با آنها مواجه شود: پذیرفتاری تعریف شده در معادلهٔ (۱-۷) بی بعد است، اگر چه شاید به طور گمراه کننده اغلب تحت عنوان پذیرفتاری به ازای واحد حجم یا پذیرفتاری حجمی خوانده می شود. احتمالاً خواننده با

پذیرفتاری به ازای واحد جرم (یا پذیرفتاری جرمی) و پذیرفتاری به ازای یک مول (یا پذیرفتاری به ازای یک مول (یا پذیرفتاری مولی) نیز سروکار خواهد داشت . این کمیتها بر حسب پذیرفتاری بی بعدی، که تعریف کرده ایم، به ترتیب با χV_{m} و χV_{m} بیان می شوند، که در آنها χ چگالی جرمی و χ حجم مولی است؛ متأسفانه نماد χ به دفعات برای هر سهٔ این کمیتها به کار برده می شود. مشکل دیگری که ممکن است خواننده با آن مواجه شود آن است که ، گرچه پذیرفتاری حجمی بی بعد است، ولی مقدار مناسب برای واحدهای SI به کار رفته در سرتاسر این کتاب به مقدار مناسب برای دستگاه SI به اغلب کماکان در جدو لبندی مقادیر χ به کاربرده می شود، فرق دارد: رابطهٔ بین χ ها در دو دستگاه به قرار زیر است:

$$\chi_{SI} = \Psi \pi \chi_{cgs}$$
 (Y-V)

٧-٧ يارامغناطيس

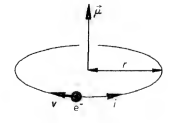
۷-۲-۷ منشاءگشتاورهای دو قطبی دائمی

برای بررسی گشتاورهای دو قطبی اتمی تصور کلاسیکی سادهٔ اتم، یعنی حرکت دورانی الکترون با سرعت v روی دایرهٔ ای به شعاع r حول هسته (شکل v-1)، را در نظر می گیریم. دورهٔ τ ی مدار v است، و بنابراین الکترونی که در مدار حرکت می کند هم ارز جریان الکتریکی $i=(-e)/\tau=-ev/\tau r$ است: علامت منفی نشان می دهد که الکترون در خلاف جهت جریان حرکت می کند. این یکی از اصول الکترومغناطیس است (قانون آمپر) که چنین حلقهٔ جریانی دارای گشتاور دو قطبی مغناطیسی زیر است:

$$\hat{\mu} = i a$$
 (Y-Y)

که در آن aبردار "سطح " حلقه و جهت آن به گونهای است که جریان از دید شخصی کـه در راستای a بایستد، در جهت ساعتگرد است. از این رو

$$\hat{\mu} = -\frac{ev}{\gamma_{\pi r}} \mathbf{a} = -\frac{e\hat{h}}{\gamma_m} \mathbf{1} \tag{(4-4)}$$



شکل ۷-۱: الکترونی که یک مدار دایرهای را دور میزند هم ارز یک حلقهٔ جریان و در نتیجه هم ارز یک گشتاور مغناطیسی است. که در آن \hbar بردار اندازه حرکت زاویهای الکترونی است که دور میزند (\hbar ا mv r) و از \hbar بردار اندازه کردهایم. اندازه حرکت زاویهای را به صورت \hbar مینویسیم، زیرا \hbar و احد طبیعی برای اندازه حرکت زاویهای مداری است. بنابراین از معادلهٔ (ν) نتیجه می شود که واحد طبیعی گشتاور مغناطیسی مگنتونبور μ است.

$$\mu_B = \frac{e\hbar}{\gamma_m} = 9/\text{TV} \times 10^{-74} J T^{-1} \tag{\Delta-V}$$

معادلهٔ (۷–۴) نشان می دهد که اندازه حرکت زاویه ای مداری الکترونهای اتم سهمی در گشتاور مغناطیسی آن دارند. معادلهٔ (۷–۴) در بررسی مکانیک کوانتومی نیز برقرار است، به شرط آنکه π π را به عنوان عملگر اندازه حرکت زاویه ای الکترون قلمداد کنیم.

یک گشتاور مغناطیسی نیز به اندازه حرکت زاویه ای ذاتی (اسپین) الکترون \hbar ه مربوط می شود:

$$\hat{\mu} = -g, \mu_B$$
 s (9-Y)

با تقریب بسیار خوبی (که مطلقاً برای منظور ما کفایت میکند) $g_* = S$. مقایسهٔ معادلات (۴-۷) و ((8-7) نشان می دهد که اثر اندازه حرکت زاویه ای اسپین، در تولید گشتاور مغناطیسی، دو برابر اثر اندازه حرکت زاویه ای مداری است. و یژه مقادیر مؤلفهٔ عملگر (8-8) یعنی (8-8) عبارتند از (8-8) و در نتیجه، با استفاده از معادلهٔ ((8-8))، مؤلفه (8-8) گشتاور مغناطیسی ذاتی می تواند مقادیر (8-8) اختیار کند.

گشتاور دو قطبی مغناطیسی کل اتم از جمع زدن معادلات (۷-۴)و (۷-۶) روی تمام الکترونهای موجود در اتم به دست می آید. بنابراین

$$\overrightarrow{\mu} = -\mu_{B} \cdot (\mathbf{L} + \mathbf{YS}) \tag{Y-Y}$$

که در آن $\hbar L = \hbar \sum \pi = \hbar N$ و جمع روی الکترونهای موجود در اتم زده می شود؛ $\hbar N$ و $\hbar N$ به ترتیب، اندازه حرکت زاویهای مداری و اسپین کل اتم اند. سهم یک پوستهٔ بسته از الکترونها در $\hbar N$ و $\hbar N$ صفر است؛ به طوری که گشتاورهای دو قطبی دائمی تنها در اتمها یا یونهای با پوسته های ناکامل، از قبیل فلزات و اسط و خاکیهای کمیاب، که به ترتیب، پوسته های ناکامل $\hbar N$ و $\hbar N$ دارند، پدیدار می شود؛ لذا فلزات و اسط و یونهای خاکی کمیاب رفتار پیارا مغناطیسی از خود بروز می دهند و از آنها، برای تشریح این پدیده، استفاده خواهیم کرد. در میدانهای اعمالی ضعیف، اندازه حرکتهای زاویه ای $\hbar N$ ($\hbar N$ و $\hbar N$ ($\hbar N$ و $\hbar N$ مربوط به پوسته های ناکامل موجود در یونهای منزوی این عناصر به وسیلهٔ طرح جفتیدگی راسل ساندرز، که گاهی به جفتیدگی $\hbar N$ موسوم است، تعیین می شوند. بر اساس این طرح حالتهای

مانای پوسته عبارتند از ویژه حالتهای \mathbf{S}^{Y} ، \mathbf{L}^{Y} و \mathbf{T}^{Y} با ویژهٔ مقادیر، به ترتیب، J(J+1) ، J(J+1) کو S(S+1)

مقادیر S ، L و J برای حالت با پایین ترین انرژی به وسیلهٔ قواعد هوند داده می شود.

این قواعد به ترتیبی که باید رعایت شوند عبارتند از:

مداري الكترونها در حد امكان هم جهتاند.

نقض شود.

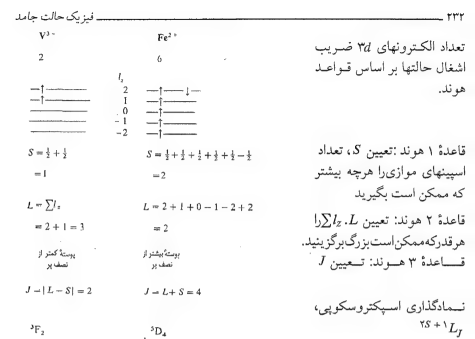
- (۱) که مقدار بیشینهٔ مجاز، بر پایهٔ اصل طرد پائولی، را اختیار میکند- بیشترین تعداد ممکن الکترونها باید اسپینهای موازی داشته باشند.
- ر۲) مقدار بیشینهٔ سازگار با این مقدار S را اختیار میکند– انـدازه حـرکتهای زاویـهای L
- (۳) برای پوسته ای کمتر از نصف پر I-I-I و بیش از نصف پر I-I-I است. در شکل I-I کاربرد این قواعد را، برای محاسبهٔ I-I کو I-I مربوط به حالته ای پایهٔ یونه ای فلز واسط I-I و I-I نمایش داده ایم . از نماد گذاری اسپکتروسکوپی (شکل I-I را ببینید) در جدوله ای I-I و I-I استفاده کرده ایم تا مقادیر حاصل از پیشگویی قواعد I-I و I-I هوند، را برای تمام یونه ای خاکی کمیاب و فلز ناپاید از نشان دهیم. توجه کنید که قواعد I-I و I-I هوند، برای تمام یونه ای خاکی کمیاب و فلز ناپاید از نشان دهیم. توجه کنید که قواعد I-I و I-I هوند، برای که مقادیر I-I و کرا تعیین می کنند، به نیروهای کولنی بین الکترونها مربوط می شوند؛ چون این نیروها به مراتب از نیروهای مغناطیسی بزرگتراند I-I اعمال میدان مغناطیسی، تداخلی با اینها نیران مغناطیسی تولید شده به وسیلهٔ حرکت الکترونهای موجود در اتم، مربوط می شود؛ این میدان از مرتبهٔ I-I است (مسئلهٔ I-I را ببینید) و لذا این امکان وجود دارد که این قاعده، با اعمال میدانی از همین مرتبه، نقض شود. همچنین توجه کنید که شکافتگی ترازهای متناظر با مقادیر مختلف I-I می تواند، در دمای اتاق، با I-I قابل مقایسه باشد و در نیجه ترازهایی جز تراز حالت پایه نیز ممکن است در تعادل گرمایی اشغال شده باشند. نتیجه ترازهایی جز تراز حالت پایه نیز ممکن است در تعادل گرمایی اشغال شده باشند.

۲-۲-۷ برهم کنش گشتاور در دو قطبی دائمی با میدان مغناطیسی اعمالی

میدان مغناطیسی ${\bf B}$ ، به طور قراردادی در راستای محور zاختیار میشود. هم سویی دو قطبی اتمی بااین میدان به دلیل وجود جملهٔ زیر در انرژی الکترونهای اتمی رخ می دهد.

$$H_P = \hat{\mu} \cdot \mathbf{B} = -\mu_z B$$
 (A-Y)

١- فصل ٨ را براي توجيه اين گزاره و اولين قاعدهٔ هوند ملاحظه كنيد.



شکل ۷-۲:کاربرد قواعد هوند برای محاسبهٔ اعداد کوانتومی L ، L و L حالتهای پایهٔ یونهای V^{+} و V^{-} . پـوستهٔ V^{-} دارای V^{-} است و در نـتیجه V^{-} زیـر تـراز مـتناظر بـا V^{-} و V^{-} و بـر V^{-} و بـر دارد. در نمادگذاری اسپکتروسکوپی، مقادیر V^{-} برابر V^{-} ، V^{-} ، V^{-} ، V^{-} و بـر وف V^{-} ، V^{-}

که در آن $\hat{\mu}$ گشتاور دو قطبی است که با معادله (۷-۷) بیان می شود. اگر چه H_p باعث سمتگیری مجدد گشتاور مغناطیسی به وسیلهٔ میدان مغناطیسی می شود، ولی این درست نیست که آن را به عنوان انرژی پتانسیل بر هم کنش "آهن ربای میلهای اتمی" با میدان تفسیر کنیم برای مثال در پیوست ج نشان خواهیم داد که جملهٔ $\mathbf{L} \cdot \mathbf{B}$ بد \mathbf{H}_p بخشی از انرژی جنبشی الکترونها در میدان مغناطیسی است. به خواننده توصیه می شود، برای بحث فراتر پیرامون انرژیهای مغناطیسی به کتاب مندل (۲) مراجعه کند.

ساده ترین رهیافت برای محاسبهٔ اثر انرژی همسویی H_p آن است که فرض کنیم این انرژی کو چک است و از نظریهٔ اختلال مرتبهٔ اول استفاده کنیم. این شامل محاسبهٔ مقدار چشم داشتی برای حالت پایهٔ مختل نشدهٔ یون، براساس قواعد هوند است. این محاسبه مستلزم دانشی است در مکانیک کوانتومی و رای آنچه که دراین کتاب پذیرفته ایم، در نتیجه در اینجا آن را تکرار نخواهیم کرد و نظر خوانندهٔ علاقمند را به پیوست Pی کتاب اشکرافت و مرمین (۱۱) جلب می کنیم (برای دستیابی به یک محاسبهٔ ساده تر هندسی، که همان نتیجه را می دهد، مسئلهٔ V-V

را ببینید) نتیجهٔ این محاسبهٔ تفسیری ساده در بر دارد که ایـنک عـرضه مـی شود؛ اثـر انـر ژی همسویی (۸-۷) آن است که تبهگنی حالت پایهٔ یون مربوط به 1+7 مقدار مختلف از J_z را از بین می برد. انر ژی این حالتها عبار تند از

$$E_p = \langle H_p \rangle = g \mu_B J_z B \tag{9-Y}$$

که در آن $J_z = -J, \ldots, -1, \cdot, 1, \ldots, J$ و عامل g ی لانده به قرار زیر است:

$$g = \frac{\gamma}{\gamma} - \frac{L(L+1) - S(S+1)}{\gamma J(J+1)}$$
 (10-Y)

معادلهٔ (۷–۹) متناظر با ۱ + ۲J تراز هم فاصله است و مقایسه معادلات (۷–۸) و (۷–۹) نشان میدهدکه یون چنان رفتار م*یکند*که گویی دارای گشتاور مغناطیسی **مؤثر** زیر است:

$$\vec{\mu}_{eff} = -g\mu_B \mathbf{J} \tag{11-Y}$$

عامل g ی لانده تعداد مگنتونهای بور مربوط به این گشتاور مؤثر را می دهد و در مدل هندسی سله مسئلهٔ μ (μ (μ (μ (μ) μ) μ موازی سله مسئلهٔ μ (μ) μ) μ (μ) μ (μ) μ) μ) μ (μ) (μ) (μ) μ (μ) (μ) (μ) (μ) (μ) (μ) (μ

٧-٢-٧ محاسبة مغناطش يونهاى پارامغناطيس

اگر دو قطبیهای دائمی در یک جامد رفتاری مستقل از هم داشته بـاشند، در آن صـورت اشغال نسبی ترازهای انرژی معادلهٔ (۷-۹)، در دمای T، با عامل بولتزمن بیان میشود

$$exp(-E_p/k_B T) = exp(+\vec{\mu}_{eff} \cdot \mathbf{B}/k_B T) = exp(-g\mu_B BJ_z/k_B T)$$

با استفاده از معادله (۱۷-۷)، سهم یک اتم در مؤلفهٔ z مغناطش $g\mu_B \, J_z$ است. بـنابرایـن مغناطش خالص برای N گشتاور در واحد حجم به صورت زیر بیان میشود:

$$M = N \sum_{J_z = -J}^{+J} -g \mu_B J_z \exp\left(-g \mu_B B J_z / k_B T\right) / \sum_{J_z = -J}^{+J} \exp\left(-g \mu_B B J_z / k_B T\right)$$

این کمیت را می توان به همان شیوه ای محاسبه کرد که در بخش 7-8-1 انرژی گرمایی یک نوسانگر هماهنگ ساده را محاسبه کردیم. برای این کار توجه می کنیم که M را می توانیم به

شکل ۲-۳: شکافتگی تبهگن حالت پایهٔ یونهای V^{+7} و Fe^{+7} به وسیلهٔ میدان مغناطیسی B ، که با معادله (9-9) بیان می شود.

صورت زبر بنوسيم:

$$M = -\frac{Nk_B T^{\mathsf{Y}}}{B} \frac{1}{Z} \left(\frac{\partial Z}{\partial T} \right)_B = -\frac{Nk_B T^{\mathsf{Y}}}{B} \left(\frac{\partial \ln Z}{\partial T} \right)_B \tag{YY-Y}$$

که در آن

$$Z = \sum_{I=-1}^{+J} exp \left(-g\mu_B B J_z/k_B T\right)$$
 (18-V)

تابع پارش دو قطبی است. با توجه به اینکه Z یک سری هندسی با $Y_{J}+1$ جمله است که اولین جملهٔ آن $\exp\left(-g\mu_{B}\;B/k_{B}\;T\right)$ و نسبت دو جملهٔ پیاپی آن $\exp\left(-g\mu_{B}\;B/k_{B}\;T\right)$ است، می توان آن را به سادگی محاسبه کرد. بنابراین

$$Z = \frac{e^{x} \left(\left(-e^{-\left(\Upsilon J + \Upsilon \right) x / J} \right)}{\left(-e^{-x} / J \right)} = \sin h \left[\left(\frac{\Upsilon J + \Upsilon}{\Upsilon J} \right) x \right] / \sinh \left(\frac{x}{\Upsilon J} \right)$$
 (YF-Y)

که در آن $x = g\mu_B \;\; BJ/k_B \; T$ اساساً مقیاس بدون بعدی برای میدان مغناطیسی است.

به این ترتیب، با به کار بردن معادلهٔ (۷-۱۴) در معادلهٔ (۷-۱۲) و پس از اندکی محاسبات ۱،

$$M = - rac{N k_B \ T}{B} \left(rac{d \ln Z}{dx}
ight) \left(rac{\partial x}{\partial T}
ight)_B = N g \mu_B \ J B_J \ (x)$$
 (۱۵–۷)

که در آن $B_{J}(x) = \frac{\gamma J + 1}{\gamma J} coth \left[\left(\frac{\gamma J + 1}{\gamma J} \right) x \right] - \frac{1}{\gamma J} coth \left(\frac{x}{\gamma J} \right)$ (19-4)

به تابع بریلو ثن موسوم است. رفتار کیفی این تابع برای تمام مقادیر I مشابه است. این تابع برای مقادیر کو چکx، به طور خطی با x افزایش می باید و لی، برای xهای بزرگ، به مقدار اشیاعی

مقادیر کو چکx، به طور خطی با x افزایش می یابد ولی، برای xهای بزرگ، به مقدار اشباعی می رسد؛ در نتیجه، مغناطش، در میدانهای ضعیف، به طور خطی با میدان افزایش می یابد و، برای میدان بزرگ، به مغناطش اشباعی $\mu_B g J$ میل می کند که متناظر است با بیشینهٔ

برای میدان بزرگ، به مغناطش اشباعی $N\mu_B\,gJ$ میل میکند که متناظر است با بیشینهٔ همسویی ممکن دو قطبیها با میدان (قرار گرفتن تمام یونها در حالت با $J_Z=-J$). تغییر رفتار وقتی روی می دهد که $J_Z=-J$ این مقدار وقتی روی می دهد که $J_Z=-J$ این مقدار

در دمای $K= \ K$. شکل ۷-۴ نشان می دهد که و ابستگی تجربی مشاهده شدهٔ مغناطش به B و $T= \ K$ برای یونهای $T= \ K$ و $T= \ K$ به خوبی به وسیلهٔ تابع بریلوئن توصیف می شود. برای مقادیر کوچک X ، داریم $X= \ K$ ، داریم $X= \ K$ و در نتیجه در میدانهای ضعیف برای مقادیر کوچک

متناظر است با میدانی از مرتبهٔ $T \circ T$ در دمای $T \circ T \circ T$ و در نتیجه با میدانی از مرتبهٔ $T \circ T$

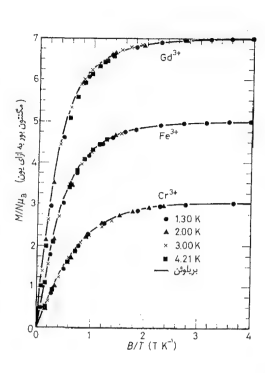
$$M = Ng^{\dagger} \mu_B^{\dagger} J(J+1)B/(\Upsilon k_B T) \qquad (1V-V)$$

قبل از به کارگیری این نتیجه در به دست آوردن مقداری برای پذیرفتاری ، باید به یادآوریم که

B در معادلهٔ (۷–۸) و معادلاتی که در پی آن آمدهاند، میدان مغناطیسی موضعی در جایگاه یون است، که در حالت کلی با میدان اعمالی، به دلیل سهم ناشی از گشتاورهای مغناطیسی یونهای همسایه، تفاوت دارد. برای مقادیر کوچک χ ، داریم $M \gg M$ و اختلاف بین میدانهای موضعی و اعمال شده و نیز اختلاف بین H, H, H از اهمیت برخوردار نیست. در آن صورت، با استفاده از معادلات (۷–۷) و (۷–۷) داریم

$$\chi = \frac{M}{H} = \mu_o \frac{M}{B} = \frac{Np \, {}^{\uparrow} \mu_B^{\uparrow} \, \mu_o}{{}^{\uparrow} k_B T} \tag{1A-Y}$$

۱- به خواننده ای که نخواهد یا نتواند این محاسبات را انجام دهد توصیه می شود مسئلهٔ ۴-۴ را حل کند، که شامل همان محاسبه در موردی به مراتب ساده تر (در عین حال بسیار مهم) باJ=S=1و S=S است.



شکل ۷-۲: منحنیهای مغناطش مربوط به یونهای Cr+۳ موجود در زاج کرومیوم یتاسیم، یونهای Fe^{+7} موجود در زاج آمونیوم آهن و یونهای Gd^{+7} موجود در اكتاهيدرات سولفات گادولنيوم. توجه کنید مقادیر $M/N\mu_B$ ، در دماهای مختلف، بریک منحنی قرار میگیرند. این نشانگر آن است که مغناطش تابعی است از B/T کے با معادلة (۷-۱۵) سازگار است. منحنی های تویر از معادلهٔ $J = \frac{1}{2}$ و g = 7 و آg = 1 و g = 1 Fe^{+} برای $J=\frac{\omega}{7}$ ، Cr^{+} و برای $J=Gd^{r+}$ به دست می آیند. مٰ_قایسه با جدولهای ۱-۷ و ۷-۲ سازگاری این مقادیر با پیشگویهای قواعد هوند برای $Fe^{\Upsilon+}$ و $Gd^{\Upsilon+}$ عـدم سازگاری برای ۲+۳ را نشان میدهد. مقادیر لازم برای حصول سازگاری در مورد + ۲۳ نشان میدهد که اندازه حرکت زاویهای مداری به وسیلهٔ میدان $Lpprox \circ بلور فرونشانده می شود و در نتیجه$ و Jpprox J. این نتایج با مجوز از مـرجـع زير اخذ شدهاند:

W.E. Henry, Phys. Rev, 88, 559 (1952)

$$C = \frac{Np^{\gamma} \mu_B^{\gamma} \mu_o}{\gamma k_B} \tag{19-Y}$$

درج ارقام نوعی در معادلهٔ (N=N) (N=N) درج ارقام نوعی در معادلهٔ (N=N) در دمایی

حدود K ۱/۰، از مرتبهٔ واحد می شود؛ از این رو تمایز بین میدان اعمال شده و میدان موضعی و تمایز بین E و E بنها در دماهای زیر حدود E قابل ملاحظه می شود. در پیوست (ب) پیرامون رابطهٔ بین میدانهای موضعی و اعمال شده به هنگامی که نتوان از اختلاف آنها چشم پوشید، بحث می کنیم؛ این رابطه به شکل نمونه و تقارن موجود در ترتیب اتمی بستگی دارد. در پیوست (ب) نشان خواهیم داد که در مورد نمونهای با تقارن کروی، که در آن هریون یا محیطی با تقارن مکعبی دارد یا به وسیلهٔ دو قطبیهایی که به طور کاتورهای قرار گرفته اند احاطه شده است (نظیر در یک مایع یا گاز) سهم سایر دو قطبیها در میدان موضعی صفر است؛ برای این حالت میدانهای موضعی و اعمال شده یکی هستند.

اگر اثر میدان بلور غالب باشد، همان گونه که معمولاً در مورد یونهای فلز واسط است، در آن صورت تقارن محیط اطراف، اغلب به گونهای است که ویژه حالتهای تعیین شده به وسیلهٔ میدان بلوردارای $= < L_z > = < L_z > = < L_z > = < L_z$ مستندولذاسهم حرکت مداری درگشتاور مغناطیسی صفر مستی شود؛ در ایسن صورت فیقط S آزاد است کسه در مسقابل مسیدان مسغناطیسی اعمالی واکنش نشان می دهد. از طرف دیگر، قاعده سوم هوند در مورد یونهای خاکی کمیاب کارا است، زیرا پوستهٔ ناکامل f به مراتب به هسته نزدیکتر است و چندان تحت تأثیر میدان بلور قرار نمی گیرد. در این راستا، مهم است دریابیم به دلیل اینکه چگالی الکترون نسبت به هسته توزیع میقارن دارد، این

 $Eu^{\,\forall}$

 Gd^{r+}

Ho^{₹+}

 Mn^{7+}

0/00

V/98

9/47

10/88

10/90

9/09

V/0V

4/90

4/90

0/98

0/97

جدول 1-1: مقادیر p به دست آمده، با استفاده از معادلهٔ (V-1)، حاصل از مقادیر اندازه گیری شدهٔ ثابت کوری یونهای خاکی کمیاب در مقایسه با مقدار $g[J(J+1)]^{1/7}$ برای حالت یا یه یون

		Jقادیر مختلف		کرد.
مقدار محاسبه	مقدار اندازه گیری	حالت پايهٔ قاعده	تعداد الكترونهاي	يون
شدهٔ p	شدهٔ p	هوند	*f	
0	٥	\ <i>S</i> .	۰	La ^r -
0/04	7/4	$\mathcal{F}_{\Delta/7}$	1	Ce T
٣/٥٨	٣/٥	${}^{r}_{\omega}H_{\gamma}$	۲	Pr^{+}
4/84	٣/٥	$I_{q/7}$	٣	Nd^{r}
Y/81	_	$^{\Delta}I_{\epsilon}^{\prime\prime}$	r	Pm^{γ}
0/14	1/0	$^{9}H_{\Delta/\Upsilon}$	۵	Sm^{γ}

4/4

1/0

9/0

10/8

10/4

9/0

٧/٣

4/04 4/0 14 Yh Lu^{r_+} 14 مقادیر تجربی از مرجع زیر اقتباس شدهاند:

جدول ۷-۲: مقایسه مقادیر تجربی و نظری p برای یـونهای فــلز واســط. مــقادیر

R. Kubo and T. Nagamiya, Solid State Physics, McGraw-Hill, New York, 2nd edn (1968), p. 451.

تنجربی به ۱ (۲ + ۲) ۱ مارفاری به مراتب بهتری دارند تا به ۱ (۲ + ۲ و که این حکایت از فرونشاندن اندازه حرکت زاویهای مداری دارد.							
Y[S(S+1)]	g[J(J+\)]	مقدار اندازه گیری شدهٔ p	حالت پاية قاعدة هوند	تعدادالکترونهای ۳d	يون		
1/77	1/00	۱۸	${}^{\backprime}_{} {}^{S}_{} {}^{\circ}_{} {}^{\prime}_{} $, ,	$K_{V^{++}}^+$		
۲/۸۳	1/88	۲/۸	${}^{r}_{F}F^{r'}$	7	V^{7+}		

		p شده	هوند	ra	
۰		0	\S.	•	K +
1/47	1/00	1/1	$^7D_{r/r}$)	$\widehat{\nu}^{*+}$
۲/۸۳	1/88	7/1	$^{Y}F_{Y}^{\prime\prime}$	۲	V*+
٣/٨٧	·/YY	٣/٨	${}^{Y}F_{\mathtt{Y}/\mathtt{Y}}$	٣	V 7+
Y/ AV	·/yy	٣/٧	$^{Y}F_{Y/Y}$	٣	Cr^{r+}
٣/٨٧	·/yy	4/0	$^{Y}F_{Y/Y}$	٣	Mn^{++}
,		1	V 2. / ,		. .

4/1

0/0

0/9

FS D/Y 0/95 0/94 0/9 Fe ₹+ Fe ۲+ 4/90 9/40 0/4 Co^{γ} **T/** / / Y 8/04 4/1 9/4 Ni T+ ۲/۸۳ 0/09 ٣/٢

 $^{\Delta}D$

 Cu^{7+} 1/44 ٣/۵۵ 1/9 مقادیر تجربی از مرجع زیر اقتباس شدهاند: R. Kubo and T. Nagamiya, Solid State Physics, McGraw-Hill, New York, 2nd edn (1968), p. 453.

ديامغناطيس و پارامغناطيس

شیب میدان الکتریکی است که مسئول اثر بر تابع موج است نه خود میدان؛ تغییر در میدان در سرتاسر تابع موج * است .

٧-٢-٧ پارامغناطيس الكترون رسانش

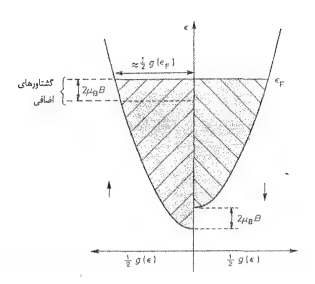
نظریهٔ بخش ۷-۲-۳ در وضعیتی که در آن گشتاورهای دائمی درون جامد مربوط به اسپین الکترونهای رسانش در یک فلز باشند، به کار نمی رود. این امر به این دلیل است که رفتار الکترونهای رسانش تحت استیلای تمایز ناپذیری آنها و در نتیجه تحت استیلای اصل پائولی قرار دارد؛ یونهای پارامغناطیس را می توانستیم به عنوان ذراتی تمایز پذیر، که از توزیع کلاسیکی بولتزمن تبعیت میکنند در نظر بگیریم، زیرا آنها در مکانهای معینی درون بلور جای داشتند. اصل پائولی حالتهایی را که یک الکترون رسانش می تواند اشغال کند، محدود میکند و مانع همسویی اسپین می شود و به این وسیله موجب کاهش پذیرفتاری به مقدار کمتر از مقدار قانون کوری می شود.

$$\Delta n = \frac{1}{7} g(\varepsilon_F) \times 7\mu_B B \qquad (Y \circ -Y)$$

و از آنجا مغناطش عبارت است از

$$M = \mu_B \Delta n = \mu_B^{\Upsilon} g(\varepsilon_F) B \tag{Y1-Y}$$

که در آن $g(\varepsilon_F)$ چگالی حالتهای در سطح فرمی به ازای واحد حجم فلز است. با فرض آنکه اثرهای مغناطیسی ضعیف باشند و $B=\mu_0 H$ اختیار شود، مقدار پذیرفتاری مغناطیسی را به



شکل ۷-۵: حالتهای اشغال شده برای الکترونهای رسانش واقع در میدان مغناطیسی در دمای T = 0، که فزونی الکترونهای با گشتاورهای دو قطبی موازی با میدان (\uparrow) را نسبت به گشتاورهای پاد موازی با میدان (\downarrow) نشان می دهد. توجه کنید که اندازه حرکت زاویه ای اسیینی در جهت خلاف گشتاور دو قطبی است.

دست مي آوريم

$$\chi_p = \frac{M}{H} = \mu_* \, \mu_B^{\Upsilon} \, g(\varepsilon_F) \tag{\Upsilon\Upsilon-\Upsilon-\Upsilon}$$

اثری که هم اکنون بررسی کردیم به **پارامغناطیس اسپینی پائولی** برای الکترون رسانش شـــهرت دارد. اگـــر تـــعدادالکـــترونهای آزاددرواحـــدحجم N بـــاشد، مـــی توانــیم بنویسیم $g\left(\varepsilon_{F} \right) = 7N / 7\varepsilon_{F}$ رمعادلهٔ $g\left(\varepsilon_{F} \right) = 7N / 7\varepsilon_{F}$ چنین می شود

$$\chi_p = \frac{\mathsf{YN}\,\mu_o\,\,\mu_B^1}{\mathsf{YE}_-} \tag{YT-V}$$

مقایسهٔ این نتیجه با پیشگویی قانون کلاسیکی کوری $\chi=N\mu_o\mu_B^{\gamma}/k_B$ حاصل از قرار دادن $\chi=S=\frac{1}{2}$ دیده $\chi=S=\frac{1}{2}$ و $\chi=S=1$ در معادلهٔ (۱۸–۷) جالب توجه است. از آنجا که $\chi=S=1$ دیده می شود که پذیرفتاری اسپینی یک گاز تبهگن فرمی، مثل ظرفیت گرمایی (بخش ۳–۲–۳)، با عاملی از مرتبهٔ $\chi=T/T$ به زیر مقدار کلاسیکی آن کاهش می یابد. به این مقدار کلاسیکی فقط در دماهای $\chi=T$ می توان رسید، که در آن دماها، الکترونها تبهگن می شوند؛ تمامی فلزات قبل از رسیدن به چنین دمای بالایی تبخیر می شوند!

با توجه به آنکه پذیرفتاری پارامغناطیسی پائولی، با چنین عامل بزرگی از مقدار کلاسیک

خود کمتر می شود، با پذیرفتاری دیامغناطیسی الکترونهای رسانش قابل مقایسه می شود. در واقع لاندائو مقدار زیر را برای پذیرفتاری دیا مغناطیسی یک فلز *الکترون اَزاد* محاسبه کرد:

$$\chi_L = -\frac{1}{r} \chi_P \tag{7F-V}$$

بنابراین پذیرفتاری خالص برای الکترونهای آزاد مثبت و برابر χ_p است. اثرهای ساختاری نواری بر هم کنشهای الکترون – الکترون این نتیجه را تعدیل می کنند، ولی مرتبهٔ بزرگی آن تغییر نمی کند. مقایسهٔ بین مقادیر نظری و تجربی χ_p برای فلزهای قلیایی در جدول ۷–۳ داده شده اند؛ سازگاری با عاملی از مرتبهٔ ۲ وجود دارد. در عمل پیشگویی χ_p مستقل از دما به خوبی برای بسیاری از فلزات، در گستره ای وسیع از دما برآورده می شود.

پذیرفتاری مغناطیسی برخی از فلزات واسط بزرگتر است و این به خاطر سهم الکترونهای Td است. اگر بپذیریم که الکترونها در یک نوار انرژی مربوط به همپوشانی توابع موج Td اتمهای همسایه قرار دارند، در آن صورت افزایش پذیرفتاری را می توان به سهم نوار Td در Td اسبت داد؛ همپوشانی توابع موج Td است و این به آن معناست که نوار باریک است و چگالی حالتهای بالایی دارد. برای اینکه نوار Td در Td و په آن میناست که نوار باریک است و چگالی حالتهای بالایی دارد. برای اینکه نوار Td در (Td و Td و Td و Td و خاکی کمیاب الکترونهای Td در پذیرفتاری سهیماند؛ در این مورد همپوشانی توابع موج اتمهای خاکی کمیاب الکترونها الکترونها الکترونها و پذیرفتاری آنها با معادلهٔ (Td بیان می شود که این الکترونها در حالتهای اتمی جایگزیدهاند و پذیرفتاری آنها با معادلهٔ (Td بیان می شود. دمایی، که زیر آن بسیاری از فلزات واسط و فلزات خاکی کمیاب نظم مغناطیسی از خود بروز می دهند، بالاست و این نشانگر آن است که گشتاورهای مغناطیسی، در این فلزات، قویاً بر هم کنش میکنند.

۷-۳ دیا مغناطیس

پیش از این توضیح دادیم که چگونه دیامغناطیس به دلیل جریانهای القایی حاصل از اعمال میدان مغناطیسی بروز میکند؛ این جریانها تمایل دارند میدان اعمال شده را در درون ماده استتار کنند. بنابر مکانیک کلاسیکی این جریانها در اثر بر هم کنشهایی که تعادل گرمایی را درون ماده برقرار میکنند، تخریب می شوند (ازبین می روند). ولی، خواهیم دید که مکانیک کوانتومی پایداری خاصی به این جریانهای استتار کننده می دهد که نتیجه اش تمایل (معمولاً بسیار ضعیف) تمامی ماده به بیرون راندن میدانهای اعمال شده است. برای درک این پدیده باید آنچه که هنگام شتاب گرفتن ذره ای باردار به وسیلهٔ میدان مغناطیسی متغیر روی می دهد، را به طور مشروحتر بررسی کنیم.

جدول ۷-۳: مقایسهٔ پیشگویی نظریه الکترون آزاد[معادلهٔ (۷-۲۳)] با پذیرفتاری اسپینی پائولی اندازهگیری شده برای فلزات قلیایی . توجه کنید که مقدار تنجربی همان سهم اسپین الکترون رسانش است و نه پذیرفتاری کلی.

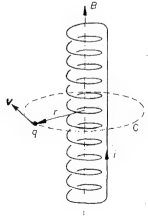
_	Cs	Rb	K	Na	Li	
-	1/0	1/0	1/1	1/4	. 1/0	$($ تجربی $)$ ۱۰ 0 $ imes$ χ_{p}
	·/۵٨	./88	./97	۰/۸۳	1/01	(نظری) ۱۰ ^۵ $ imes \chi_p$

داده ها در این جدول از مرجع زیر، با تبدیل به واحدهای SI، به دست آمدهاند:

Aschcroft and Mermin 11, p. 664.

y-7-1 اندازه حرکت در میدان مغناطیسی

ذره ای ساکن به جرم M و بار p را در فاصلهٔ r از نقطه ای واقع بر محور یک سیملولهٔ طویل حامل جریان مطابق شکل V-9 در نظر می گیریم. برای سهولت فرض می کنیم که سیملوله ابررساناست، به گونه ای که اگر دو سر آن مطابق شکل به هم وصل شود تا یک مدار کامل بسازد، بدون منبع تغذیهٔ خارجی، به طور همیشگی جریان حمل می کند. اگر این سیملوله تا دمایی بالای دمای گذار ابررسانندگی اش گرم شود، جریان و در نتیجه میدان مغناطیسی افت می کند. em f القایی حاصل پیرامون دایرهٔ C ، ذره را شتاب می دهد و به آن اندازه حرکتی برابر M می دهد. این اندازه حرکت از کجا آمده است؟ یقیناً، به هنگام گرم کردن پیچه، هیچ نیرویی به دستگاه وارد نکرده ایم که سبب محوشدن جریان شود. این باطل نما رامی توان با این استد لال، که ذره در تمام مدت اندازه حرکت دارد، برطرف کرد؛ در ادامه نشان می دهیم که برای برقراری مجدد قانون پایستگی اندازه حرکت باید اندازه حرکت ذره را به صورت زیر بنویسیم



شکل ۷-۶: ذرهای باردار که به وسیلهٔ یک میدان مغناطیسی نزولی شتاب داده می شود. حرکت نشان داده شده مناسب ذرهای است که بارش منفی باشد.

$\mathbf{p} = M\mathbf{v} + q\mathbf{A}$

B = curl A که در آن A پتانسیل برداری مغناطیسی است (A میدان مغناطیسی را از طریق A تعیین می کند). اندازه حرکت A که یک ذره باردار در حال سکون دارد به اندازه حرکت الکتر و مغناطیسی موسوم است؛ در آزمایشی که در بالا توضیح داده شد، اندازه حرکت ذره در

ا**کثروشت طیسی** شوسوم است؛ در ارهایسی ک در باید توصیح داده سده انداره حربت دره در آغاز تماماً الکترومغناطیسی است و در حالت پایانی تماماً به شکل جنبشی Mv است.

برای اثبات اینکه اندازه حرکتی که با معادلهٔ (۷-۲۵) تعریف می شود، در فرایند بالا، پایسته است فرض می کنیم که جریان در زمانی کو تاه افت کند، به گونهای که حرکت ذره در طول دورهٔ افت جریان قابل اغماض باشد. این فرض فقط به خاطر ساده سازی محاسبه است؛ نتیجهای که به دست می آید یک نتیجهٔ عام است. اندازه حرکت جنبشیای که ذره کسب می کند ضربهای

$$M\mathbf{v} = \int q\mathbf{E} \ dt \tag{YS-V}$$

است از نیرویی که بر آن وارد می شود. یعنی

(YD-Y)

میدان الکتریکی E در مکان ذره با قانون فارادی داده می شود

$$\oint_C \mathbf{E} \cdot \mathbf{dl} = -\frac{d\Phi}{dt} \tag{YV-Y}$$

 J_C at که در آن Φ شار مغناطیسی است که از C میگذرد. میدان الکتریکی را به پتانسیل برداری مغناطیسی A مربوط میکنیم. اگر سیملولهٔ شکل V طویل باشد، میدان B در مکان ذره

بینهایت کوچک است؛ ولی A باید در آنجا متناهی باشد تا در بایست زیر را برآورده کند: $\Phi = \begin{cases} B & dS = \int \int dS & dS = 0 \end{cases}$

$$\Phi = \iiint \mathbf{B} \cdot \mathbf{dS} = \iiint curl \ \mathbf{A} \cdot d\mathbf{S} = \oint_{C} \mathbf{A} \cdot d\mathbf{l}$$
 (YA-Y)

که در آن انتگرالهای سطحی روی سطح دایرهٔ C است. با درج این مقدار بـرای Φ در مـعادلهٔ (۲۷-۷) داریم

$$\oint_C \mathbf{E} \cdot d\mathbf{l} = -\oint \frac{d\mathbf{A}}{dt} \cdot d\mathbf{l} \tag{Y9-V}$$

به کمک تقارن شکل $^-$ 9، $^{-}$ 9 باید در طول دایرهٔ $^{-}$ 2 ثابت باشد، همچنین می توانیم $^{-}$ 4 را به نحوی انتخاب کنیم که این خاصیت را داشته باشد $^{-}$ 1. در این حالت از معادلهٔ ($^{-}$ 7) درمی یابیم

B کمیتی است اندازه پذیر و لذا تقارن استوانه ای اش به وسیلهٔ دستگاه تضمین می شود. B نیز کمیتی است اندازه پذیر و باید تقارن استوانه ای داشته باشد. A را نمی توان اندازه گرفت و افزودن $\nabla \theta$ به آن، که در آن θ هر تابع نرده ای از مکان است، پتانسیل برداری را به همان صورت پذیرفتنی به دست می دهد

۲۴۴ ______ فيزيک حالت جامد

_

$$\mathbf{E} = -\frac{d\mathbf{A}}{dt} \qquad \qquad (\mathbf{r} \circ - \mathbf{V})$$

در نتیجهٔ معادلهٔ (۷-۲۶) را می توان به صورت زیر نوشت:

$$M\mathbf{v} = -\int \frac{d\mathbf{A}}{dt} dt = -q \int d\mathbf{A} = -q \Delta \mathbf{A} = -q \mathbf{A}$$
 (T)-V)

A مقدار A قبل از افت است؛ مقدار A در نهایت صفر می شود. معادلهٔ (۳۱-۳) ثـابت می کند اندازه حرکتی که با معادلهٔ (۷–۲۵) تعریف می شود، در واقع پایسته است.

بحث ما تا به اینجا کلاسیکی بوده است؛ برای کشاندن بحث به مکانیک کوانتومی اندازه حرکت \mathbf{P} در معادلهٔ ($\mathbf{V} - \mathbf{V}$) را باید با عملگر ∇ i + i + i تعویض کنیم. بحث بیشتر پیرامون این مطلب در پیوست (ج) خواهد آمد. در باقیماندهٔ این فصل معادلهٔ ($\mathbf{V} - \mathbf{V}$) رادر مورد الکترون، با نشاندن $\mathbf{v} - \mathbf{v}$ و $\mathbf{v} - \mathbf{v}$ ، به کار می بریم.

٧-٣-٧ استتار به وسيلهٔ جريانهاي القايي

از نظر کلاسیکی متوسط سرعت vی یک الکترون در تعادل گرمایی صفراست. لذا هیچ جریانالقایی ای وجود ندارد؛ بنابراین به کمک معادلهٔ (v-v) اندازه حرکت متوسط v الله جریانالقایی و جود ندارد؛ بنابراین به کمک معادلهٔ v اندازه حرکت متوسط v الله به است و با تغییر میدان مغناطیسی تغییر میکند. از نظر مکانیک کوانتومی یکی گرفتن v با هندسهٔ تابع موج تعیین می شود. محبوس شدن الکترونهای اتمی به وسیلهٔ جاذبهٔ کولنی هسته این معنی را می دهد که فقط حالتهای الکترونی گسسته یا توابع موج متعامد و از نظر کیفی متفاوت (که به عنوان مثال در تعداد گره ها با هم اختلاف دارند) وجود دارند؛ انرژی این حالتها نوعاً v از هم فاصله دارد. لذا توابع موج اتمی درجه ای از صلبیت دارند، به طوری که این توابع موج فقط اند کی به وسیلهٔ میدان مغناطیسی ضعیف مختل می شوند؛ با استفاده از زبان نظریهٔ اختلال می توان گفت که تابع موج تا مرتبهٔ اول اختلال تغییر نمی کند. این حدس منطقی اختلال می توان گفت که تابع موج تا مرتبهٔ اول اختلال تغییر نمی کند. این حدس منطقی بزرگ باشد که مدارهای سیکلو ترونی الکترون آزاد با ابعاد اتمی بسازد (بخش v – v – v

به دلیل همین صلبیت توابع موج اتمی، می توانیم انتظار داشته باشیم که $> p > \infty$ است که

⁽همان ${\bf B}$ را می دهد، زیرا $\nabla {\bf 0} = {\bf 0}$). $\nabla {\bf 0}$ و در نتیجه ${\bf A}$ لزومی ندارد تقارن استوانهای داشته باشند. می توانیم ${\bf A}$ را وادار به داشتن تقارن استوانهای در هندسهٔ شکل ${\bf 0} = {\bf 0}$ کنیم. برای این کار شرط اضافی ${\bf 0} = {\bf 0}$ ${\bf 0}$ را اعمال می کنیم. اگر چنین کنیم، معادلات ساده تر می شوند.

ثابت می ماند و v > 1 است که با اعمال میدان تغییر می کند. اگر چنین باشد، آنگاه از معادلهٔ v = qA/M = eA/m سرعت القایی برابر v = -qA/M = eA/m سرعت القایی برابر

$$\mathbf{j} = n \left(-e \right) \mathbf{v} = -\frac{n e^{\mathsf{Y}}}{m} \mathbf{A} \tag{TY-Y}$$

از آنجاکه چگالی الکترون مستقل از زمان است، باید داشته باشیم $\mathbf{i}=\mathbf{i}$. از این رو معادلهٔ $div\ \mathbf{j}=\mathbf{i}$ تنها در صورتی معتبر است که \mathbf{A} آنچنان انتخاب شود که $\mathbf{a}=\mathbf{i}$.

برای نشان دادن اینکه معادلهٔ (۷-۳۲) نشانگر استتار میدان مغناطیسی اعمالی به وسیلهٔ

الکترونها است، با استفاده از ${\bf B}=curl~{\bf A}$ و معادلهٔ ماکسول (در مورد میدانهای استاتیکی) می آوریم ${\bf E}=curl~{\bf A}$ به دست می آوریم ${\bf E}=\mu_{\rm o}$

 $curl \ curl \ \mathbf{A} = curl \ \mathbf{B} = \mu_{\circ} \ \mathbf{j} = -\frac{\mu_{\circ} \ ne^{\ \mathsf{f}}}{m} \ \mathbf{A}$

، $div {\bf A}={\bf o}$ بااستفادهاز اتحادبرداری ${\bf V}^{\sf Y} {\bf A}= grad \, (div {\bf A})$ باکه ${\bf O}^{\sf Y} {\bf A}= grad \, (div {\bf A})$ با سن معادله چنین می شود:

$$\nabla^{\Upsilon} \mathbf{A} = \frac{\mu_{\circ} n \, e^{\Upsilon}}{m} \, \mathbf{A} = \frac{1}{\lambda^{\Upsilon}} \, \mathbf{A}$$
 (TT-Y)

$$V = \frac{1}{m} = \frac{1}{\lambda^{\gamma}} A$$
 (۲۲-۷) که در آن $V = (m/\mu_0 \, ne^{\gamma})^{\gamma/\gamma}$ دارای این $\lambda = (m/\mu_0 \, ne^{\gamma})^{\gamma/\gamma}$ دارای این

خاصیت است (مسئلهٔ ۷-۷ راببینید) که با رفتن به درون ناحیهای حاوی الکترونها، مانند یک ات ۵ م بناد این ۹ به طور نماید افت م کنند.

اتم، ${f A}$ و بنابراین ${f B}$ به طور نمایی افت میکنند. طول مشخصهٔ این افت برابر ${f X}$ است و اگر این طول را با ابعاد اتمی مقایسه کنیم خواهیم دید

که الکترونهای اتمی چقدر در استتار میدان مغناطیسی اعمالی مؤثرند. چگالی نوعی الکترون در یک اتم برابر $n \sim 1.0$ است، به طوری که $m \sim 1.0$ $m \sim 1.0$ از این رو

$$\lambda = \left(\frac{m}{\mu_{\circ} n e^{\gamma}}\right)^{\frac{1}{\gamma}} \sim \left(\frac{1 e^{-\gamma}}{1 e^{-\gamma} \times 1 e^{-\gamma}}\right)^{\frac{1}{\gamma}} = 1 e^{-\lambda} m = 1 e^{-\lambda} \hat{A}$$

۱- برای هر انتخاب دیگری از A، چشمپوشی از تغییر دیگر درست نیست. ۲- در این بخش پاسخ محیط در مقابل میدان مغناطیسی، به جای مغناطش همارز آن، با چگالی جریان j

توصیف می شود؛ بنابراین می توانیم قرار دهیم $\mathbf{B} = \mathbf{\mu}$. در به دست آوردن معادلهٔ (۷–۳۳) از وابستگی فضایی n صرفنظر کرده ایم و فرض کرده ایم به جای آن مقدار متوسط آن را بنشانیم؛ چون قصد ما فقط رفتار کیفی است، این فرضی است پذیرفتنی.

که به مراتب بزرگتر از اندازهٔ یک اتم است. بنابراین میدانهای مغناطیسی فقط اندکی از یک اتم استتار می شوند و در بخش آینده گشتاور دیا مغناطیسی اتم را با به کاربردن معادلهٔ (۷-۳۲) همراه با پتانسیل برداری Aی میدان اعمال شده محاسبه خواهیم کرد. بنابراین، حتی اگر ویژه توابع اتمی توسط یک میدان مغناطیسی به طور کامل مختل نشده بمانند، دیا مغناطیس حاصل بسیار ضعیف است. در مقیاس اتمی، لختی الکترونها بزرگتر از آن است که آنها بتوانند جریانهای استاری مؤثری فراهم کنند.

وقتی توابع موج الکترونی در ناحیه ای بزرگتر گسترده باشند، نظیر توابع موج الکترونهای رسانش در یک فلز، معمولاً به وسیلهٔ یک میدان مغناطیسی به شدت مختل می شوند؛ در این صورت تغییر در P > 1 ز مرتبهٔ P - e و جریانهای استتاری کوچک است و دیا مغناطیس ضعیف باقی می ماند. محاسبهٔ دیا مغناطیس لاندائو، برای فلزات آزاد این مطلب را تأیید می کند (در بخش V-Y-Y-Y را ببینید). دیا مغناطیس ضعیف لاندائو مربوط به فلزات عادی نقطهٔ مقابل وضعیت در ابر رساناهاست؛ در فصل P - 1 خواهیم دید که توابع موج الکترون ابررسانا فقط اندکی به وسیلهٔ میدان مغناطیسی مختل می شوند و لذا افت میدان، که به وسیلهٔ معادلهٔ (P - 1) پیشگویی می شود، در مقیاس ماکروسکوپی روی می دهد.

۷-۳-۷ محاسبهٔ پذیرفتاری دیا مغناطیسی

برای محاسبهٔ گشتاور مغناطیسی القا شده در یک اتم به وسیلهٔ میدان اعمالی و در نتیجه برای محاسبهٔ پذیرفتاری مغناطیسی، از معادلهٔ (V-Y) استفاده خواهیم کرد. دستگاه مختصات استوانهای را با مبداء واقع در مرکز اتم به کار می بریم و مطابق شکل V-V، محور Z را موازی \mathbf{B} انتخاب می کنیم. با استفاده از معادلهٔ (V-V) می توان نشان داد که میدان یکنواخت را می توان با پتانسیل برداری به صورت زیر توصیف کرد (مسئلهٔ V-Y):

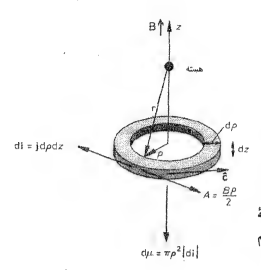
$$\mathbf{A} = \widehat{c} \; B \rho / \Upsilon \tag{$\mathbf{Y}$$$ ($\mathbf{Y}$$$$$$$$ \mathbf{A})}$$

که در آن \widehat{c} بردار یکه در جهت مماس بر حلقهٔ دایرهای به شعاع ρ در شکل ρ است. ایس پتانسیل برداری معادلهٔ ρ بنیز برآورد میکند و لذا برای به کار بردن در معادلهٔ ρ به ناسبی است. (ρ -۳)، پتانسیل برداری مناسبی است.

از معادلهٔ (۷-۳۲)، چگالی جریان عبارت است از

$$\mathbf{J} = -\frac{ne^{\,\Upsilon}}{m} A = -\widehat{c} \frac{ne^{\,\Upsilon} B \,\rho}{\Upsilon m} \tag{\UpsilonS-V}$$

اگر برای ساده سازی فرض کنیم که nدرون حلقهٔ دایرهای شکل ۷-۷ ثابت است، در آن صورت



شکل ۷-۷: عنصر جریان برای محاسبهٔ گشتاور دو قطبی مغناطیسی μ یک اتم ناشی از جریانهای استتاری القایی.

سهم $d\mu$ مربوط به این حلقه در گشتاور مغناطیسی اتم همان سهم حلقه ای با جریان زیر است:

$$d\mathbf{i} = \mathbf{j} d\rho dz = -\hat{c} ne^{\gamma} B\rho d\rho dz / \gamma m$$

بنابراين، مطابق قانون آمير، معادلة (٧-٣)، داريم

$$d\vec{\mu} = -\hat{z} + d\mathbf{i} + \pi \rho^{\Upsilon} = -\mathbf{B} \frac{ne^{\Upsilon} \rho}{\Upsilon m} \pi \rho^{\Upsilon} d\rho dz$$

و گشتاور القایی کل وارد بر اتم عبارت است از

$$\vec{\mu} = -\mathbf{B} \frac{e^{\Upsilon}}{\tau_m} \int \int n\rho^{\Upsilon} \, \Upsilon \pi \rho \, d\rho \, dz = -\mathbf{B} \frac{e^{\Upsilon}}{\tau_m} \int n\rho^{\Upsilon} \, dV$$

که در آن $Z = T\pi\rho d\rho dz$ ، که در آن $Z = T\pi\rho d\rho dz$ ، که در آن $Z = T\pi\rho d\rho dz$ ، که در آن $Z = T\pi\rho d\rho dz$ ، که در آن $Z = T\pi\rho d\nu dz$ در آن $Z = T\pi\rho d\nu dz$ میانگین مجذور فاصلهٔ الکترونها از محور $Z = T\pi\rho d\nu dz$ است. بنابراین

$$\vec{\mu} = -\frac{Ze^{\Upsilon}}{\varphi_{mn}} < \rho^{\Upsilon} > \mathbf{B}$$
 (YV-Y)

توجه کنید که وقتی توزیع الکترونها تقارن کروی داشته باشد، $\langle r^{7} \rangle = \frac{7}{8} = \langle r^{7} \rangle$ که در آن $\langle r^{7} \rangle = 1$ میانگین مجذور فاصلهٔ الکترونها از هسته است (شکل ۷-۷ را ببینید)؛ در این صورت به جای عدد ۴ در مخرج کسر در معادلهٔ (۷-۳۷) عدد ۶ درج می شود و این نشان می دهد که این تعویض صورت گرفته است.

این محاسبه برای یک اتم منزوی مناسب است، ولی چون اثرهای دیا مغناطیسی ضعیف اند، می توان در هر اتم از اثر حاصل از گشتاورهای القایی اتمهای همسایه روی میدان صرفنظر کود و قرارداد $\mathbf{B} = \mu_0$ که در آن \mathbf{B} میدان اعمال شدهٔ خارجی است. بنابراین مغناطش برای N اتم یکسان در واحد حجم عبارت است از

از مقایسه با معادلهٔ (۷-۱) پذیرفتاری مغناطیسی را به صورت زیر مشخص میکنیم.

$$\chi = -\frac{NZe^{\gamma}\mu_{\circ}}{\gamma_{m}} \langle \rho^{\gamma} \rangle = -\frac{\langle \rho^{\gamma} \rangle}{\gamma_{\lambda}^{\gamma}} \sim 1 e^{-\Delta}$$
 (T9-V)

برای به دست آوردن مرتبهٔ بزرگی χ ، از طول استتار تخمینی χ ، که در بخش پیشین محاسبه شد، استفاده کردیم و قرار داده ایم $\chi/\mu_0 = 0.00$ ه در آن $\chi/\mu_0 NZe^{\gamma}a_0 = 0.00$ شعاع بور است . دقیقتر بگوییم، از معادله (۳۹–۷) می توان انتظار داشت که کمیت $\chi/\mu_0 NZe^{\gamma}a_0$ از مرتبهٔ واحد باشد؛ جدول ($\chi/\mu_0 NZe^{\gamma}a_0$) که مقادیر این کمیت و مقادیر پذیرفتاری مولی را برای گازهای بی اثر به دست می دهد، مؤید این مطلب است.

جدول ۷-۴: مقادیر پذیرفتاری مولی M (برحسب $^{\prime}$ - m^{mol}) برای اتسمهای گازهای بی اثر. پذیرفتاری مولی با معادلهٔ $(^{\prime}N_{A})$ داده می شود، با این تفاوت که در آن N جسای خسود رابه عدد آواگادرو N_{A} ، داده است. از این رو کسمیت $^{\prime}N_{A}$ باید از مرتبهٔ واحد باشد. خواص دیا مغناطیسی یک اتم گاز بی اثر، با تقریب خوبی، از حالت (گاز ، مایع ، جامد) اتم مستقل هستند.

Xe	Kr	Ar	Ne	He	
-00/٢	-48/4	-74/9	-1/41	-7/79	$\chi_{M} (1 \cdot 1) m^{r} mol^{-1}$
96 .	779	١٨	1.	۲	Z
•/۶A	·/۶V	۰/۹۱	۰/۵V	. °/^4	$\frac{-^{Y} m \chi_{M}}{N_{A} \; \mu_{o} \; Ze^{Y} \; a_{o}^{Y}}$

دادههای این جدول با مجوز از مرجع زیر اقتباس شدهاند، و مقادیر آنها به واحدهای SI تبدیل شدهاند (با ضرب مقدار $\pi imes SI$): برحسب mol^{-1} در mol^{-1} در mol^{-1}

مسایل ۷

۱-۷ برای الکترونی واقع در پایین ترین حالت انرژی اتم هیدروژن در مدل بور، میدان مغناطیسی حاصل از الکترون دور هسته را، در هسته بر حسب تسلا محاسبه می کنید.

(ولی دقت کنید که محاسبهٔ صحیح مکانیک کوانتومی نشان می دهد که الکترون در حالت

پایهٔ خود اندازه حرکت زاویه ای صفر دارد و لذا میدان مغناطیسی ای تولید نمی کند.)

۲-۷ قواعد هوند را در مورد یک پوستهٔ ۴۶، که الکترون دارد، به کار برید و نشان دهید که

$$S = egin{cases} n/ ext{T} & n \leq ext{V} & n, \\ (ext{Vf-}n)/ ext{T} & n \geq ext{V} & n, \\ n/ ext{V} & n \geq ext{V} & n, \\ n/ ext{V} & n \leq ext{V} & n, \\ (ext{Vf-}n)(n- ext{V})/ ext{T} & n \leq ext{V} & n, \\ n/ ext{V} & n \geq ext{V} & n, \\ n/ ext{V}$$

از این نتایج استفاده کنید و مقادیر S، L و L، که از جدول ۱-۷ برای عناصر خاکی کمیاب به دست می آیند، را بیازمایید.

 $^{V-V}$ جفتیدگی I و I برای به دست آوردن I را می توان با نموداربرداری زیر نمایش داد: گشتاور مغناطیسی به شکل I (I I I است، I معادلهٔ (I I I برخلاف عدد I رکوانتومی مناسبی نیست، به گونهای که فقط مؤلفهٔ درراستای I درخواص مغناطیس سهیم است (مؤلفه عمود بر I گاهی به عنوانبرداری که حرکت تقدیمی سریعی حول I دارد، تصور می شود و بنابراین متوسط گیری آن صفر به دست می دهد). نشان دهید گشتاور مؤثر را می توان به صورت زیر نوشت

$$\widehat{\boldsymbol{\mu}} = \frac{\mathbf{J}}{\mid \mathbf{J} \mid} \, \boldsymbol{\mu}_{B} \, (\mid \mathbf{L} \mid \cos \theta + \mathbf{Y} \mid \mathbf{S} \mid \cos \phi)$$

و از آنجا عامل gي لانده در معادلهٔ (۷-۱۰) را محاسبه كنيد.

۴-۷ مهمترین سهم درخاصیت پارا مغناطیسی $CuSO_{\epsilon}$ ناشی از یونهای $CuSO_{\epsilon}$ است، که برای آن گشتاور مغناطیسی حاصل از تک اسپین جفت نشده است $T=S=\frac{1}{7}$, $T=S=\frac{1}{7}$ موازی یا پاد موازی با میدان قرار گیرد در این گشتاور در دمای T موازی یا پاد موازی با میدان قرار گیرد چقدر است ؟ از آنجا نشان دهید که مغناطش برای T یون در واحد حجم واقع در میدان

B عبارت است از

$M = N\mu_B \tanh (\mu_B B/k_B T)$

انرژی داخلی یونهای واقع در میدان ثابت B را به دست آورید و از آنجا ظرفیت گرمایی مغناطیسی C_B را محاسبه کنید. شکل حدی ظرفیت گرمایی را در دماهای بالا و پایین به دست آورید. C_B را به صورت تابعی از دما رسم کنید. اگر C_B ، دمای بالا چه دمایی است؟

۵-۷ در به دست آوردن پذیرفتاری اسپینی پائولی برای الکترونهای آزاد موجود در یک فیلز، فرض کردیم که $B \gg B$. نشان دهید که رابطه **دقیق** بین مغناطش اسپینی M و میدان B برای گاز الکترون آزاد در صفر مطلق را می توان ، به شرط آنکه $M < M_S$ ، به صورت زیر نوشت :

$$\frac{\mathrm{T}\mu_{B}\ B}{\varepsilon_{F}} = \left(\mathrm{I} + \frac{M}{M_{s}}\right)^{\mathrm{T/T}} - \left(\mathrm{I} - \frac{M}{M_{s}}\right)^{\mathrm{T/T}}$$

که در آن 3 انرژی فرمی و M_s مغناطش اشباعی است. انرژی بالاترین تراز اشغال شده (متفاوت با 3) در شکل ۷–۵ را باید طوری برگزینید که مساحت هاشور زده برابر با تعداد الکترونها شود).

میدان مغناطیسی لازم برای اشباع مغناطش اسپینی را برای پتاسیم (با $T=N/N \times 10^{10} \, \text{m}^{-1}$)، برآورد کنید. میدان لازم در دمای T=0 را برای اشباع مغناطش اسپنیی هسته ای مسربوط به اتسمهای T=0 به با غلظت T=0 در مخلوط مسبه ای مسبه گاز تبهگن مسایع T=0 و T=0 مسبه گاز تبهگن فرمی عمل می کند و گشتاور هسته ای هر اتم آن T=0 برای T=0 است؛ چگالی کل مایع را T=0 بگیرید.)

هنگامی که شار ۲۸–۷) را به کاربرید و پتانسیل برداری مغناطیسی را در مکان ذره، هنگامی که شار Φ از دایرهٔ C در شکل ۷–۵ می گذرد، محاسبه کنید. نشان دهید که این پتانسیل برداری در معادلهٔ div Δ = 0 معادلهٔ div Δ = 0

نشان دهید که معادلهٔ (۳۵–۷)، پتانسیل برداری یک میدان یکنواخت را به دست می دهد که در و میکند. $div \ {\bf A} = 0$

۷-۷ نشان دهید که $\mathbf{A} = A$, $\hat{y} \exp(-x/\lambda)$, برای نفوذ $\mathbf{A} = A$, $\hat{y} \exp(-x/\lambda)$, برای نفوذ پتانسیل برداری به درون ناحیه ای شامل الکترونهایی با بردار موج صلب، به شرط آنکه این ناحیه فضای $\mathbf{A} = \mathbf{A}$ را اشغال کرده باشد. میدان مغناطیسی \mathbf{B} و چگالی جریان القایی \mathbf{b} را

برای این مجواب به دست اورید. - این مای کرد. در منزن شرخه منظم

۸-۷ اتمهای کربن در بنزن، شش ضلعی منظمی به ضلع $^{\Lambda}$ ۱/۴ می سازند. یکی از الکترونهای خارجی از هر اتم تابع موجی دارد که روی تمامی حلقهٔ اتمها گسترده می شود (سه الکترون خارجی دیگر مربوط به هر اتم در اوربیتالهای اتمی $^{\Lambda}$ هستند). سهم این الکترونها در باید فتاری دیا مغناطیسی بنزن مابع را با تقدیب برآورد کنید (حگالی بنزن $^{\Lambda}$) بداید

پذیرفتاری دیا مغناطیسی بنزن مایع را با تقریب برآورد کنید (چگالی بنزن $(C_{9}H_{9})$ برابر ۳- ۸۸۰ وزن مولکولی آن برابر ۷۸ برابر است). مقدار تجربی بربرای بنزن ^۶- ۲۰ ۷/۷× است.

خوب است که نیرو، خاصیت و دستاوردهای کشفها را مشاهده کنیم، و اینها را هیچ جایی آشکارتر از سه کشف زیر که برای پیشینیان ناشناخته بودند نمی توان مشاهده کرد، منشاء این کشفها، با همهٔ تازگی آنها، تیره، مبهم و گمنام است؛ این کشفها عبارتند از چاپ، باروت، آهن ربا (یعنی عقربهٔ قطب نمای دریا توردان)، به خاطر این سه کشف، تمامی چهرهٔ چیزها در سرتاسر دنیا تغییر کرده است.

فرانسيس بيكن (٩٤٠ - ١٥٠١ / ١٥٢١ - ١٩٢٩)



نظم مفناطيسي

٨-١ مقدمه

در دماهای پایین مشاهد شده است که در غیاب یک میدان مغناطیسی اعمالی، تعداد زیادی از مواد پارامغناطیسی دارای یک مغناطش متناهی اند. این مغناطش خود به خودی ناشی از همخط شدن گشتاورهای دو قطبی دارد هم دارد قطبی دارد این آگاهی ناشی از برهم کنشهای بین گشتاورهایی است که از آنها در محاسبهٔ پارا مغناطیس در فصل قبل چشم پوشی کردیم. گذار به حالتی که در آن دوقطبیها همخط می شوند نشانگر افزایش درجهٔ نظم درون جامد و در نتیجه کاهش آنتروپی است. ساده ترین نوع نظم مغناطیسی، نظم فرو مغناطیسی است (بخش ۸-۳) که در آن تمامی گشتاورها به طور مساوی در مغناطش خودبه خودی سهیماند. نظم در پاد فرو مغناطیسها (بخش ۸-۴) چنان است که هیچ مغناطش خودبه خودی در آنها وجود ندارد، زیرا نیمی از دوقسطبیها در یک جهت و نیم دیگر در جهتهای مخالف به صف در می آیند. در فری مغناطیسها (بخش ۸-۴) گشتاورهایی در جهتهای مخالف وجود دارند که یکدیگر را حذف نمی کنند و بنابراین یک مغناطش خود به خودی خالص وجود دارد.

برهم کنش مغناطیسی بین دو قطبیها کو چکتر از آن است که بتواند مسئول نظم مغناطیسی باشد. برای نشان دادن این موضوع، برهم کنش مغناطیسی بین دو گشتاور به بزرگی μ_B و به فاصلهٔ $\mu_B = r$ از یکدیگر را تخمین می زنیم؛ میدان μ_B ناشی از یکی از این دو گشتاور، در نقطه ای که گشتاور دیگر در آن واقع است از مرتبهٔ $\mu_B = \mu_B$ براست، در نتیجه انرژی برهم کنش رامی توان چنین برآور د کرد.

_ فیزیک حالت جامد

$$\Delta E \sim \mu_B \ B \sim \frac{\mu_o \ \mu_B^{\rm Y}}{{\rm Ym} \, r^{\rm Y}} \ \sim \frac{{\rm No}^{-{\rm Y}} \times {\rm No}^{-{\rm Y}} {\rm S}}{{\rm Ym} \, {\rm No}^{-{\rm Y}} {\rm Q}} \ \sim {\rm Ym} \, {\rm No}^{-{\rm Y}} {\rm D} \, J \sim {\rm Tm} \, {\rm No}^{-{\rm Y}} \, eV$$

این انرژی در دمایی از مرتبهٔ K_0 , برابر است با K_0 است. در دماهای بالاتر از این دما، بی نظمی گرمایی کاتورهای برای از بین بردن همراستایی گشتاورهای مغناطیسی حاصل از این سازوکاز کافی است. تعداد زیادی از فرومغناطیسها مغناطش خود به خودی را در دماهایی از مرتبهٔ K_0 ۱۰۰۰ نیز حفظ می کنند، که نشانگر برهم کنش بسیار قوی تری است. تنها امکانی که وجود دارد آن است که این برهم کنش از برهم کنشهای الکتروستاتیکی الکترونها با یکدیگر و با هستههای موجود در جامد ناشی می شود؛ K_0 سازوکاری را فراهم می سازد که توسط آن انرژی برهم کنش الکتروستاتیکی دو الکترون می تواند به سمتگیری نسبی گشتاورهای مغناطیسی آنها بستگی داشته باشد.

۸-۲ برهم کنش تبادلی

در اینجا به شرح کیفی برهم کنش تبادلی می پردازیم؛ بحث کامل تر در پیوست (د) ارائه شده است. این برهم کنش پیامدی از این حقیقت است که تابع موج دو الکترون باید تحت تبادل تمام مختصات الکترون، فضا و اسپین پادمتقارن باشند:

$$\psi(\mathbf{r}_{1}, \mathbf{s}_{1}, : \mathbf{r}_{7}, \mathbf{s}_{7}) = -\psi(\mathbf{r}_{7}, \mathbf{s}_{7} : \mathbf{r}_{1}, \mathbf{s}_{1})$$

در نتیجه وقتی مختصات دو الکترون یکسان باشند: $\mathbf{r}_1 = \mathbf{r}_7$, $\mathbf{s}_1 = \mathbf{s}_7$, تابع موج صفر می شود. بنابراین احتمال یافتن دو الکترون با اسپین یکسان در یک نقطه از فضا صفر است. از این رو پاد متقارن بودن تابع موج به جدا از هم نگهداشتن الکترونهای با اسپین موازی تمایل دارد، به نحوی که مقدار چشم داشتی انرژی دافعهٔ کولنی $\mathbf{r}_1 - \mathbf{r}_1 = \mathbf{r}_1 - \mathbf{r}_1$ برای حالت با اسپینهای موازی کوچکتر از مقدار چشمداشتی انرژی فوق برای حالت با اسپینهای پاد موازی است. این برهم کنش تبادلی است و می توان آن را به شکل $\mathbf{r}_1 - \mathbf{r}_2 - \mathbf{r}_3$ نادرژی کولنی حالت اسپین موازی به اندازهٔ $\mathbf{r}_1 - \mathbf{r}_3$ از انرژی متناظر است با آنکه انرژی کولنی حالت اسپین موازی به اندازهٔ $\mathbf{r}_3 - \mathbf{r}_4$ از انرژی مربوط به اسپین پادموازی کمتر است (یبوست (د) و مسئلهٔ $\mathbf{r}_4 - \mathbf{r}_5$ را ببینید).

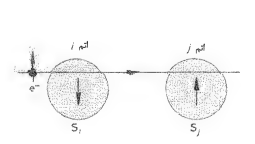
بحث اخیر پیشنهاد میکند که I مثبت است و همراستایی فرومغناطیسی (موازی) اسپینها ترجیح داده می شوند؛ برهم کنشهای تبادلی بین الکترونهای موجود در یک اتم قاعدهٔ اول هوند را بیان میکند(بخش V-Y-I). برهم کنش کولنی بین دو الکترون در اتمهای متفاوت نیز، به دلیل پاد متقارن بودن تابع موج به سمتگیری اسپینی نسبی آنها بستگی دارد ولی انرژی تبادل I با افزایش فاصلهٔ بین اتمها به سرعت کاهش می یابد؛ ناحیهٔ $\mathbf{r} = \mathbf{r}$ دیگر آنچنان مهم نیست، در نتیجه این بحث که I مثبت است دیگر به کار نمی رود. یک مقدار منفی برای I مربوط به نزدیکترین همسایگان باعث برتری اسپینهای پادموازی و بنابراین نظم پادفرو مغناطیسی می شود.

این نوع تبادل که در بالا توصیف شد به تبادل مستقیم معروف است. تبادل مستقیم نمی تواند نظم مغناطیسی فلزات خاکی کمیاب را توضیح دهد، زیرا توابع موج 8 مربوط به اتمهای همسایه همپوشی مختصری دارند. انواع دیگری از تبادل وجود دارند و اعتقاد بر آن است که سازوکار مهم در خاکیهای کمیاب؛ فرایند تبادل غیر مستقیمی است که در شکل 8 ۱ نشان داده شده است. تبادل غیر مستقیم به جفتیدگی بین اسپینها به شکل 8 ۲ نیزمی انجامد که در آن 8 هم با افزایش فاصلهٔ بین اتمها تغییر علامت می دهد و هم بزرگی آن کاهش می یابد.

در عمل تعداد بیشماری اتم در جامد وجود دارد و معمولاً هر اتم بیش از یک الکترون مغناطیسی دارد. آغاز از یک برهم کنش تبادل به شکل فوق و رسیدن به هامیلتونی هایزنبرگ زیر برای انرژی تبادل تمامی جامد کاری است بس مشکل و مشتمل بر وضع فرضهای تردیدآمیز.

$$H = -\sum_{i} \sum_{i \neq i} J_{ij} \mathbf{S}_{i} \cdot \mathbf{S}_{i}$$
 (1-A)

در اینجا \mathbf{S}_i . \mathbf{S}_i . \mathbf{S}_i و i است i ، و i استاور i ، ه ترتیب، گشتاور



شکل N-1: برهم کنش تبادل غیر مستقیم - جهت قسطبش اسپین یک الکترون رسانش تحت تأثیر برهم کنش تبادل مستقیم آن با گشتاور مغناطیسی اتم i قرار می گیرد؛ آنگاه اتم i قطبش آن الکترون رسانش را احساس می کند و در نتیجه به طور غیرمستقیم با اتم i برهم کنش می کند.

۱- ضریب ۲ در ۶٫۵۲ ۲/۲ در معادلهٔ ۱-۸ ظاهر نمی شود. این از شمارش دوبارهٔ یک برهم کنش جلوگیری میکند؛ انرژی تبادل را چنان در نظر میگیریم که به طور مساوی بین دو اتم تقسیم می شود.

گشتاورها، به اسپینها نسبت داده شوند و با S نشان داده شوند، بر خلاف قرارداد متداول در مبحث پارا مغناطیس یونها که نماد I به کار می رود (بخش V-Y). با اختیار S برای نمایش یک اندازه حرکت زاویه ای موازی با گشتاور مغناطیسی، مسئله از این هم بیشتر پیچیده خواهد شد. این کار را نخواهیم کرد زیرا این عمل می تواند به آسانی به علامتهای نادرست حاصل از معادلات مبین دینامیک اسپینها منجر شود (بخش V-V)؛ در عوض الکترونها را کما کان به منزلهٔ ذرات با بار منفی؛ با گشتاورهای مغناطیسی پادموازی با اندازه حرکت زاویه ای آنها در نظر می گیریم. هامیلتونی هانیزبرگ نقطهٔ آغاز بسیاری از محاسبات مربوط به خواص مواد با نظم مغناطیسی است.

زاویهای کل الکترونهای موجود در اتمهای iو jاست، با وجود این، قرارداد ایجاب میکند که این

٨-٣ فرو مغناطيس

۸–۳–۸ میدان مولکولی وایس

قبل از پیدایش مکانیک کوانتومی، وایس پیشنهاد کرد که مغناطش خودبه خودی یون از همراستایی گشتاورهای مغناطیسی اتمی ناشی می شود و وجود یک میدان مولکولی متناسب با مغناطش را برای توجیه این همراستایی فرض کرد. وی پیشنهاد کرد که میدان مغناطیسی مؤثر بر هر گشتاور برابر است با

$$\mathbf{B}_{eff} = \mathbf{B}_{loc} + \lambda \mu_{\circ} \mathbf{M}$$
 (Y-A)

که در آن B_{loc} میدان مغناطیسی واقعی در محل اتم و M_{\circ} میدان مولکولی وایس است. وارد کردن این مقدار B_{eff} در معادلهٔ (V-N) به جملهٔ اضافی M_{\circ} M_{\circ} میشود. قطبی منجر میشود.

با تقریب زدن هامیلتونی هایزنبرگ [معادلهٔ (۸-۱)]، در زیر نشان می دهیم که چگونه برهم کنشهای تبادل می توانند میدان مولکولی و ایس راپدید آورند. ماهیت این تقریب آن است که فرض کنیم اثری که برهم کنش تبادل اسپین \mathbf{S}_i با اسپین دیگر \mathbf{S}_i بر اسپین \mathbf{S}_i دارد را می توان با تعویض \mathbf{S}_i با مقدار متوسط آن \mathbf{S}_i محاسبه کرد. توجه کنید که در یک ماده فرومغناطیسی \mathbf{S}_i برای تمامی اسپینها یکسان است و با معادلهٔ زیر به مغناطش مربوط می شود. (معادلهٔ (۷-۱۱) را ببینید) \mathbf{S}_i

$$\mathbf{M} = -Ng\mu_B < \mathbf{S} > \tag{Y-A}$$

۱- از آنجاکه s عموماً هم شامل سهمی از اندازه حرکتهای زاویهای مداری و هم شامل سهمی از اندازه حرکت اسپینی است (در واقع همان t است) ضریب sی لانده را محفوظ میداریم.

که در آن N تعداد اسپین به ازای واحد حجم است. اعمال این تقریب در معادلهٔ (۸-۱) به مقدار زیر برای ثابت بدون بعد Λ در معادلهٔ (۸-۲) منجر می شود که میدان مولکولی موثر بر گشتاور i ام را تعیین میکند.

$$\lambda = \frac{{}^{\Upsilon} \sum_{i \neq j} J_{ij}}{N \mu_{\circ} g^{\Upsilon} \mu_{B}^{\Upsilon}} \tag{F-A}$$

بنابراین χ با مجموع انرژیهای تبادل یک اسپین با تـمامی دیگر اسپینهای مـوجود در جـامد متناسب است. خواهیم دید که χ ، نشان میدهد که برهم کنشهای الکتروستاتیکی به وجود آورندهٔ J_{ij} از برهم کنشهای مغناطیسی بین اتمها بسیار قوی تراند.

روش سیستماتیک تعویض عملگرهای اسپینی در هامیلتونی هایزنبرگ با مقادیر مـتوسط انها برای به دست اوردن تقریب میدان مولکولی وایس عبارت است از درج روابط زیر

$$\begin{split} \mathbf{S}_i &= \langle \mathbf{S} \rangle + (\mathbf{S}_i - \langle \mathbf{S} \rangle) \\ \mathbf{S}_j &= \langle \mathbf{S} \rangle + (\mathbf{S}_j - \langle \mathbf{S} \rangle) \end{split} \tag{$\Delta-$A}$$

در معادلهٔ (۸–۱) و چشم پوشی از جملهٔ (<S> - <S>)+(<S> - <S>)، که جملهٔ درجه دوم برحسب تفاوت بین عملگرها و مقدار متوسط آنهاست؛ توجه کنید که معادلات (\land - \land C) اتحادهایی هستند و در نوشتن آنها هیچ تقریبی وارد نشده است . با دنبال کردن این روش، هامیلتونی به طور قابل ملاحظه ای ساده می شود، زیرا دیگر حاوی حاصل ضرب عملگرها، که محاسبات دقیق تر را بسیار مشکل می سازد، نیست. معادلهٔ (\land -۱) را به صورت زیر در می آید (در مورد جزئیات، مسئلهٔ \land -۲ راببینید)

$$H \approx \frac{1}{7} \lambda \mu_0 \mathbf{M}^{7} - \sum_{i} \lambda \mu_0 \hat{\mu}_{i} \cdot \mathbf{M}$$
 (8-A)

که در آن $g_i = -g\mu_B$ عملگر متناظر باگشتاور مغناطیسی اتم است و κ با معادلهٔ (۸-۴) داده می شود. جملهٔ دوم در κ نمایشگر برهم کنش κ با میدان مولکولی و ایس است.

تعویض اسپینها با مقادیر متوسط آنها به معنی آن است که از افت و خیزهای حول مقدار متوسط چشم پوشی شده است؛ این روش در مورد گذارهای فاز دیگر، علاوه بر گذار به حالت فرو مغناطیسی، نیز به کار می رود و عموماً یک نظریهٔ میدان میانگین نامیده می شود. برخی از شکستهای نظریهٔ میدان میانگین در مورد فرومغناطیس را بعداً بحث خواهیم کرد، ولی در حال حاضر توجه داریم که این مدل تقریبی است و به تحلیل آن ادامه می دهیم. خوشبختانه این مدل آنقدر ساده است که می توان یک جواب کامل به دست آورد.

۸-۳-۸ محاسبهٔ خواص فرومغناطیسی با استفاده از نظریه میدان میانگین

روش ما مشابه همان روشی است که برای پارامغناطیس در بخش ۷-۲ به کار بردیم با این تفاوت که میدان مغناطیسی واقعی \mathbf{B} را با میدان مؤثر \mathbf{B}_{eff} از معادلهٔ (۸-۲) تعویض میکنیم. بنابراین مغناطش با معادلهٔ (۷-۵) داده می شود. برای سادگی موردی را در نظر می گیریم که در

آن گشتاور مغناطیسی واقع بر هر اتم ناشی از یک تک اسپین الکترون است، در نتیجه در معادلهٔ آن گشتاور مغناطیسی وg=7 ، $J=S=rac{1}{7}$ ، L=0 (۱۵–۷)

$$M = N\mu_B \tanh\left(\frac{\mu_B B_{eff}}{k_B T}\right)$$
 (Y-A)

نىخست حىد دماىبالا را بىررسى مىكنىم، ا $M_B B_{eff} / k_B T \ll 1$ ، كه در آن تـقريب نـخست حىد دماىبالا را بىررسى مىكنىم، ا $tanhx \approx x$

$$M = \frac{N\mu_B^{\Upsilon}}{k_B T} B_{eff} = \frac{N\mu_B^{\Upsilon}}{k_B T} (B_{loc} + \lambda \mu_o M) \tag{A-A}$$

که در آن از معادلهٔ $(\Upsilon-\Lambda)$ برای B_{eff} استفاده شده است. در این حد M با B_{loc} متناسب است، بنابراین مغناطش خودبه خودی وجود ندارد. برای مشخص کردن پذیرفتاری پارامغناطیس حاصل باید B_{loc} را به میدان ماکروسکوپی H می در ماده مربوط کنیم؛ از آنجا که این میدانها به اندازهٔ مقداری از مرتبهٔ M با هم تفاوت دارند، این اختلاف را می توان در میدان مولکولی منظور کرد که در آنجا نیز توسط بر هم کنش تبادل کوچک می شود و در نتیجه از آن خواهیم کرد بنابراین با درج H می به جای B_{loc} در معادلهٔ $(\Lambda-\Lambda)$ و M چشم پوشی می توان با حل آن برای استفاده از معادلهٔ (V-V) پذیرفتاری را چنین تعیین کرد،

$$\chi = \frac{M}{H} = \frac{C}{T - T_c} \tag{9-A}$$

در معادلهٔ (۸–۸) متناظر با افزودن $\frac{1}{\pi}$ به λ است؛ از آنجاکه ۱<< است این تغییر مهم نیست.

امعموماً در مواد فرو مغناطیسی امکان ندارد از اختلافهای بین میدانهای متفاوت چشم پوشی کرده و رابطهٔ : میدان اعمالی \mathbf{H}_o \mathbf{H}_o \mathbf{H}_o و اختیار کنیم. رابطهٔ بین این میدانها در پیوست (ب) مورد بحث قرار \mathbf{H}_o $\mathbf{$

که درآن

 $C = N\mu_o \mu_B^{\Upsilon} / k_B$ $g T_c = \lambda C$ (10-A)

معادلهٔ (۸–۹) قانون تعدیل یافتهٔ کوری است (معادلهٔ (۱۸–۷))، که به قانون کوری – وایس معروف است و پذیرفتاری فلزات فرو مغناطیسی در دماهای بالا را به گونهٔ نسبتاً خوبی توصیف میکند. در $T=T_c$ پذیرفتاری واگرا می شود، و در زیر این دما فرض $I=T_c$ پذیرفتاری واگرا می دهیم که برای $I=T_c$ مغناطش می دهیم $I=T_c$ معناطش خودبه خودی با مدل وایس پیشبینی می شود، به طوری که $I=T_c$ نمایشگر دمای بالایی است که درآن دما ماده خواص فرومغناطیسی از خود نشان می دهد؛ این دما را دمای کوری می نامند. برای تخمین ثابت کوری $I=T_c$ می آوریم، $I=T_c$ (برای $I=T_c$ و به دست می آوریم، $I=T_c$ (برای $I=T_c$ است، درای فرومغناطیسها $I=T_c$ است،

تخمین انرژی تبادل J نیز وجود دارد. اگر فرض کنیم که فقط نزدیکترین بر هم کنشهای تبادل مهم هستند، می توانیم J_{ij} در معادلهٔ (۴-۸) را با Z تعویض کنیم، که در آن J برهم کنش تبادل نزدیکترین همسایه و Z تعداد نزدیکترین همسایگان است. آنگاه با استفاده از معادلات (۸-۸) درمی یابیم که Z Z مؤید فرض ما در آغاز این فصل است که وقتی انرژی گرمایی درمی یابیم که Z Z برهم کنش بین اسپینها باشد فرو مغناطیس ناپدید می شود.

نتیجه میگیریم که ثابت میدان مولکولی وایس ۱۰۰۰ \sim . با استفاده از T_c امکان

 $J \approx 0.00$ در دماهای کمتر از T_c معادلهٔ (۷-۸) (با B_{eff} حاصل از معادلهٔ (۲-۲)) را نمی توان برای مغناطش به طور تحلیلی حل کرد؛ ولی راه حل ترسیمی ممکن است. می خواهیم نشان دهیم که در غیاب میدان اعمالی یک مغناطش غیر صفر وجود دارد. با قرار دادن $B_{loc} = 0.0$ و وارد کردن مقیاس های مناسب بدون بعدبرای مغناطش، $y = M/N\mu_B$ و میدان مؤثر $y = M/N\mu_B$ مقیاس های مناسب بدون بعدبرای مغناطش، $y = M/N\mu_B$

 $x = \frac{T_c}{T} y \tag{11-A}$

می توان معادلات (۸-۲) و (۸-۷) را به ترتیب به شکلهای زیر نوشت:

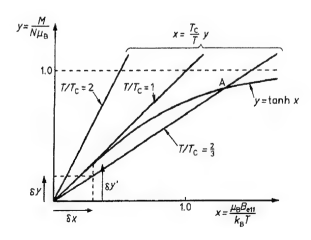
y = tanh x (1Y-A)

۱- وقتی مغناطش خودبه خودی وجود دارد، B_{loc} در میدان اعمالی صفر از بین نمیرود، ولی از مرتبهٔ $\mu_{\circ}M$ است بنابراین جملهٔ B_{loc} در معادلهٔ (Y-A) تصحیح کوچکی در میدان مولکولی وایس به عمل می آورد، درست همان گونه که در مورد اختلاف بین B_{loc} و $H_{\circ}M$ در محاسبهٔ پذیرفتاری دمای - بالا عمل شد؛ در اینجا نیز، مانند آنجا، از این سهم چشم پوشی می کنیم.

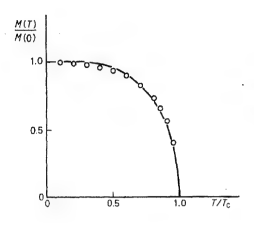
که در آن از معادلات (۸-۱) استفاده کرده ایم. جواب همزمان این معادلات با رسم هردو در یک نمو دار به دست می آید، و این کار برای سه مقدار متفاوت T/T_c در شکل ۸-۲ انجام شده است. برای $T/T_c > 1$ تنها محل تلاقی در مبداء است، که مربوط به مغناطش صفر است، y = y! این ناحیهٔ دمایی است که در آن طبق بحث فوق رفتار پارا مغناطیسی پیش بینی می شود. برای $T/T_c = 1$ تنها محل تلاقی هنوز در مبداء است، ولی دراین حالت هر دو منحنی در محل تلاقی دارای شیب یکسان هستند. برای $T/T_c = 1$ دو محل تلاقی وجود دارد، یکی در مبداء و یکی در نقطهٔ T/T_c .

همانطوری که استدلال زیر نشان می دهد، جواب در مبداء مربوط به تعادل ناپایدار است. فرض کنید که ، با یک افت و خیز، یک مغناطش کوچک مانند δy در شکل δy پدیدار شود؛ این مغناطش یک میدان مؤثر که با معادلهٔ δy دا داده می شود به بار می آورد، این میدان متوسط در شکل با δx نشان داده شده است . مغناطشی که توسط این میدان مؤثر به وجود می آید با معادلهٔ δx بیان می شود و با δy نشان داده می شود؛ می بینیم که افت و خیز اولیه یک میدان مؤثر به وجود می آورد که حتی مغناطش بزرگتری را تولید می کند. لذا این افت و خیز رشد می کند و جواب δy برای δy ناپایدار است. استدلال مشابهی را می توان، برای نشان دادن اینکه نقطهٔ δx نمایشگر یک جواب پایدار است، ارائه کرد.

مغناطش خودبه خودی نشان داده شده بانقطهٔ A از صفر در T_c تا مقدار اشباعی $N\mu_B$ در T_c افزایش می یابد. شکل N-N وابستگی دمایی مغناطش خودبه خودی نیکل را با مقدار T=N



شکل $Y-\Lambda$ حل ترسیمی معادلات $(\Lambda-\Lambda)$ و $(\Lambda-\Lambda)$. این شکل همچنین نشان می دهد که برای $T < T_c$ جواب معادلات در مبداء ناپایدار است.



شکل N-N: مغناطش خودبه خودی یک فرومغناطیس نسبت به مقدار آن در T-I: معناطیس نسبت به مقدار آن در T-I: معنوی پر نتیجهٔ نظری میدان متوسط بسرای T=I: J=I: J=I: J=I: معادلههای J=I: J=I: J=I: معادلههای J=I: J=I

پیش بینی شدهٔ نظری آن مقایسه می کند؛ با وجودی که توافق کیفی و جود دارد، تفاو تهای کو چک ولی مهمی نیز و جود دارند که در ادامه بیشتر بحث می کنیم. در جدول N-1 مقادیر اشباعی مغناطش خود به خودی برای فلزات فرومغناطیسی گوناگون با مقادیر پیش بینی شده، با فرض اینکه گشتاور و اقع بر هریون با قاعدهٔ هوند قابل پیش بینی باشد، مقایسه می شوند. توافق خوبی برای فرومغناطیسهای خاکی کمیاب Ga و Ga به دست آمده است ولی برای فلزات و اسط Ga و سازگاری ضعیف است. بر خلاف وضعیت مربوط به نمکهای پارامغناطیسی فلزات و اسط، این توافق برای خود فلزات و اسط، با فرض اینکه اندازه حرکت زاویه ای مداری فرونشانده شود، نیز اصلاح نمی شود.

جدول ٨-١: خواص مواد فرومغناطسي

ئوانى	نماهای بح	d	نظري	مغناطش خود به خودی		
β	γ	7.5	٤	\overline{y} (هر اتم μ_B) در T =۰ در	$T_c(K)$	ماده
		۵	۵	Fe ^{r+}		
·/٣۴± ·/ · ۴	1/77±./.7			7/77	1047	Fe
		۴	۶	Fe ^{۲+}		
	1/71± ./.4	٣	۶	1/7	1844	Co
./۴Y±./.V	1/40± ./. t	۲	۵	0/81	841	Ni
_	\/Y° ± •/ \°	-	٧	V/8T	797	Gd
-	_		١.	1./٢	۸۸	. Dy
۰/۲۶ ± ۰/۰۱	1/٣° ± °/° 1	_	٧	9/1	۶۹	EuO

همانطور که قبلاً در بخش ۴-۲-۷ نشان دادهایم، الکترونهای ۳d در این فلزات را می توان چنین توصیف کرد که به جای اینکه بر روی اتمها جاگزیده شده باشند، یک نوار از حالتهای الكتروني متحرك را اشغال كردهاند. نظريهٔ ميدان ميانگين را مي توان طوري گسترش داد كه اين وضعیت را نیز شامل شود. این وضعیت مغناطش خودبه خودی به این دلیل بروز میکند که میدان مولکولی باعث جابه جایی نسبی نوارهای اسپینهای بالا و پایین مانند آنچه که در شکل ۸-۴ نشان داده شده است می شود. این شکل همچنین توضیح می دهد که چگونه در چنین مدلی یک مغناطش اشباعی ۲/۲ مگنتون بور برای آهن تولید میشود. تأیید اینکه مغناطش خودبه خودي آهن به اسپين الكترون وابسته است از **آزمايش انيشتن - دوهاس** نتيجه ميشود،كه در آن اندازه حرکت زاویهای که به صورت ضربهای در یک میلهٔ آهنی هنگامی که بــه نــاگــهان مغناطیده می شود به وجود می آید اندازه گیری می شود؛ نسبت اندازه حرکت زاویه ای به گشتاور مغناطیسی متناظر با یک ضریب لاندهٔ g=1است.

در حدهای T درست اندکی کمتر از T_c و T نزدیک به صفر جوابهای تحلیلی تقریبی معادلات (۸–۱۱) و (۸–۱۲) را می توان به دست آورد. در نزدیکی x ، T_c کوچک است و مى توانيم از x=x=x استفاده كنيم؛ با محاسبهٔ y، از اين معادلات به دست مى آوريم

$$M = N \mu_B y \approx \sqrt{\tau} N \mu_B \frac{T}{T_c} \left(1 - \frac{T}{T_c} \right)^{1/\tau}$$
 (17-A)

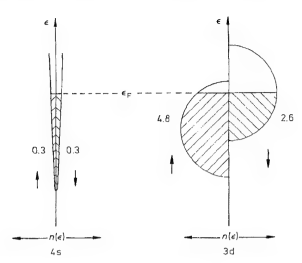
که نشانگر آن است که وقتی دما از پایین به دمای کوری میل میکند M به شکل $^{1/7}c$ به صفو می گراید. در نزدیکی T=0 بررگ است و T(x) - ۲ حبر با استفاده از به صفو می گراید. در نزدیکی T=0معادلات (۸-۱۱) و (۸-۲۱) داریم.

$$y \approx \left[1 - 7 \exp\left(-\frac{7T_c}{T}y\right) \right]$$

$$M \approx N\mu_B \left[1- \text{Y} \exp\left(\frac{-\text{Y}T_c}{T}\right) \right]$$
 (14-A)

که در آن y=1 را در جملهٔ دوم داخل کروشهها قرار دادهایم، این عبارت، تصحیح کوچکی در همخط شدگی كامل گشتاورها ایجاد میكند.

باوجودی که نظریهٔ میدان میانگین رفتار کیفی فرومغناطیسها را به درستی توصیف میکند، ولی وابستگیهای دمایی پیش بینی شده توسط معادلات (۸-۹) و (۸–۱۳) بــه طــور تــجربی مشاهده نشدهاند. دلیل این اختلاف در نزدیکی T=0 در قسمت $\Delta-\Delta$ بحث میشود. عـدم لم مغناطيسي _____



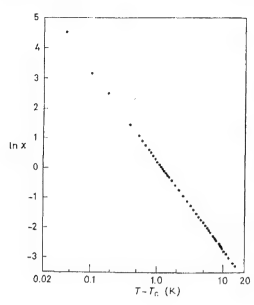
شکل $^{+}$: تصویر نواری ساده شدهٔ فرومغناطیس در آهن. پیکانهای عمودی نمایشگر جهتهای اسپین و اعداد نشانگر تقسیم هشت الکترون $^{+}$ 0 و $^{+}$ 3 هر اتم بین نوارهای انرژی $^{+}$ 0 و $^{+}$ 3 هستند. از قطبش کوچک ممکن در نوار $^{+}$ 5 در ترسیم شکل چشمپوشی شده است؛ الکترونهای $^{+}$ 5 احتمالاً از طریق سازوکار غیر مستقیم شکل $^{+}$ 6 در برهم کنش تبادل بین الکترونهای $^{+}$ 7 مشارکت دارند.

موفقیت نظریهٔ میدان میانگین در نزدیکی T_c در مورد تمام گذارهای فاز l رتبهٔ دوم رایج است. این عدم موفقیت به دلیل وجود افت و خیزهای بزرگ ترمودینامیکی در خواص دستگاه (موسوم به افت و خیزهای بحرانی) حول مقادیر متوسط آنها رخ می دهد؛ در دستگاههای مغناطیسی افت و خیزهای گشتاور دو قطبی اتمی به این معنی است که دیگر تعویض گشتاور با مقدار متوسط آن تقریب مناسبی نیست.

افت و خیزهای بحرانی بر رفتار پذیرفتاری درست در بالای T_c و بر مغناطش خودبه خودی درست در زیر T_c غالب است. پذیرفتاری آهن به صورت تابعی از T_c در شکل $-\Delta$ نشان داده شده است؛ از آنجا که مقیاس برروی هر دو محور لگاریتمی است، رفتار بحرانی پذیرفتاری توسط و ابستگی دمایی زیر

 $\chi \propto (T - T_c)^{-\gamma}$

۱-گذار مرتبهٔ دوم گذاری است که در آن هیچ ناپیوستگی در آنتروپی رخ نمیدهد و بنابراین گرمای نهان وجود ندارد (مسئلهٔ ۸-۲ را ببینید).گذار ابر رسانایی در غیاب میدان مغناطیسی و گذار مایع-گاز در دمای بحرانی (ولی نه در دماهای پایینتر) مثالهای دیگری از گذار مرتبهٔ فاز دوماند.



شکل $\Delta - \Lambda$ پذیرفتاری آهن (شامل $\Lambda - \Lambda$ و درصد اتمی ناخالصی تنگستن) که به صورت تابعی از $T - T_c$ با مقیاس لگاریتمی بر روی هر دو محور ترسیم شده است. خط مستقیم حاصل از این داده ما نشانگر رابطه ای به شکل داده $\chi = (T - T_c)^{-1/77}$

این نمودار با اجازه أز منبع زیر اقتباس شده است:

J.E. Noakes N.E. Tornberg and A. Arrott, J. Appl. Phys. 37, 1264 (1966)

با نمای بحرانی $\gamma = 1/77$ توصیف می شود. مغناطش خودبه خودی در زیر T_c چنین تغییر می کند.

$M \propto (T - T_c)^{\beta}$

که در آن β نمای بحرانی دیگری است. مقادیر اندازه گیری شدهٔ γ و β برای فرومغناطیسهای گوناگون در جدول ۸-۱ داده شدهاند. برای تیمام میواد مقادیر مشابهی (۱/۳۵ \approx) γ و (معادلهٔ β) به دست آمیدهاند؛ پیش بینیهای میدان میانگین عبارتند از β (معادلهٔ β).

کاوش در رفتار بحرانی موضوع پژوهشهای وسیعی بودهاست و یک نتیجهٔ مهم آن است که نماهای بحرانی برای گذارهای فاز مرتبهٔ دوم فقط به طبیعت تغییر تقارن موجود بستگی دارند. بنابراین نماهای بحرانی یک گذار پارامغناطیس - فرو مغناطیس که توسط هامیلتونی هایزنبرگ توصیف شده است با این حقیقت تعیین می شوند که فاز پارا مغناطیسی همسانگرد به فازی تغییر می کند که در آن جهت خاصی وجود دارد، که جهت مغناطش خودبه خودی است، حالت فرو مغناطیسی، بر خلاف حالت پارامغناطیسی، ناوردای دورانی نیست. به هر حال توجه کنید که تمامی حالتهای مختلف فرومغناطیسی که از نظر فیزیکی متفاوت اند و توسط دوران مغناطش خودبه خودی تولید می شوند باید دارای انرژی یکسان باشند. زیرا هامیلتونی هانیزبرگ خود ناوردای دورانی است.

برای تکمیل بحث دربارهٔ نظریهٔ میدان میانگین وایس فرومغناطیس خاطر نشان می سازیم که به نظر میرسد این نظریه یک منحنی مغناطش پسماندی برحسب میدان اعمالی را پیش بینی است. (بخش Λ –۷ در مورد توضیح حوزه اببینید) پس از اینکه ذره توسط میدانی، در همان جهت میدان مغناطیده شود، فقط وقتی میدان در جهت معکوس از یک مقدار بحرانی معین فزونی یابد مغناطش تغییر علامت می دهد. پسماند در این مدل پیامدی است از محدودیت در جهت z ماندن مغناطش. در غیاب میدان خارجی چیزی در این مدل وجود ندارد که جهت خاصی برای مغناطش مشخص کند، بنابراین مغناطش به آزادی می چرخد و با صفر شدن میدان جهتش معکوس می شود. در یک بلور واقعی یک جهت ترجیحی برای مغناطش وجود دارد که برای مثناطش وجود دارد که برای مثال به میدانهای الکتروستاتیکی اتمهای همسایه مربوط

میشود؛ منحنی پسماند فرومغناطیسهای تک حوزهای از این نا همسانگردی بلورین نتیجه

اگر انرژی تبادل J_{ij} بین نزدیکترین همسایگان د رمعادلهٔ (۱-۸) منفی باشد همراسـتایی

۸-۴ مدل نیل در مورد پاد فرو مغناطیس

پادموازی اسپینهای آنها ترجیح داده می شود. در این مورد تمایلی برای نظمگیری در حالتی و جود دارد که در آن اسپینها درون ساختار به طور یک در میان قرار می گیرند و در میدان اعمالی صفر، مغناطش ماکروسکوپی و جود ندارد. شبکهٔ اتمهای مغناطیسی به دو زیر شبکهٔ یکسان، A و B تقسیم می شوند، به طوری که در حالت منظم گشتاور مغناطیسی میانگین در جایگاههای زیر شبکهٔ A با گشتاورهای مغناطیسی میانگین در زیر شبکه B پاد موازی است. اگر شبکه اصلی مکعبی ساده باشد یک نحوهٔ تقسیم بدیهی و جود دارد که در آن جایگاههای A و B جایگاههای مرکز حجمی یک زیر شبکه و جایگاههای گوشهای زیر شبکهٔ دیگر را تشکیل در آن جایگاههای مرکز حجمی یک زیر شبکه و جایگاههای گوشهای زیر شبکهٔ دیگر را تشکیل می می دهند A در این دو مورد نزدیکترین همسایگان هر جایگاه B جایگاههای A اند و برعکس. یک شبکهٔ نمی تواند به دو زیر شبکه با این خاصیت تقسیم شود. (مسئلهٔ A اب با بینید).

رخ می دهد به این تقسیم بندی "بدیهی" مربوط نمی شود. T < 1mK

نیل رهیافت میدان مولکولی وایس در مورد پاد فرومغناطیس را، با فرض اینکه اتمهای واقع بر یک زیر شبکه، میدان مولکولی متناسب و در جهت مخالف با مغناطش زیر شبکهٔ دیگر را

۱- یابد در تمایز یاختهٔ یکهٔ شیمیایی (یاخته مکعبی سادهٔ اصلی) از یاختهٔ یکهٔ مغناطیسی (یاختهٔ یکهٔ عکهٔ محبوط به ساختار NaCl) دقت کنیم؛ از آنجا که اسپینهای ↑ و له سطح مقطعهای پراکندگی متفاوت برای نوترونی، با اسپین ↑ دارند، امکان استنتاج یاختهٔ یکهٔ مغناطیسی از آزمایشهای پراش توترون و لذا تعیین ساختارهای پاد فرومغناطیسی وجود دارد (بخش ۱۲-۵-۱ را ببینید).
۲- ولی توجه کنید که در ۳۴ ی جامد bcc ، ترتیب پادفرومغناطیسی گشتاورهای هسته ای که برای

تجربه میکنند، تعمیم داد. بنابراین به جای معادلهٔ (۸-۲) میدانهای مؤثر برای دو زیر شبکه را به صورت زیر مینویسیم

$$B_{eff}^{A} = \mu_{\circ} (\mathbf{H} - \lambda \mathbf{M}_{B})$$
 $B_{eff}^{B} = \mu_{\circ} (\mathbf{H} - \lambda \mathbf{M}_{A})$ (10-1)

که در آن \mathbf{M}_A و \mathbf{M}_A سهمهای هر زیر شبکه در مغناطش کل هستند، \mathbf{M}_A + \mathbf{M}_A و میدان اینجا همانند بخش قبل فرض می کنیم که تفاوت بین میدان موضعی \mathbf{B}_{loc} و میدان ماکروسکوپی \mathbf{H}_o ماکروسکوپی \mathbf{H}_o را می توان به صورت تصحیحهای جزیی در میدانهای مولکولی ترکیب کرد. همچنین می توان جفت شدگی زیر شبکه با خودش را در این مدل به حساب آورد؛ این کار بدون آنکه نتایج کیفی عمده را تغییر دهد، بر پیچیدگیها می افزاید لذا چنین نمی کنیم (مسئلهٔ ۸–۴ را سنند).

با استفاده از هامیلتونی هایزنبرگ و با فرض اینکه فقط برهم کنشهای نزدیکترین همسایه مهماند و اینکه نزدیکترین همسایههای هریک ازگشتاورهای A از زیر شبکهٔ B باشند، معادلات (۸–۸) را می توان به دست آورد. با شگردی همانند آنکه در مورد فرومغناطیس به کار رفت ثابت A ی میدان مولکولی در معادلات (۸–۱۵) به صورت زیر مشخص می شود

$$\lambda = -\frac{{}^{\mathsf{Y}} \sum_{j \neq i} J_{ij}}{N \mu_{\circ} g^{\mathsf{Y}} \mu_{B}^{\mathsf{Y}}} = \frac{{}^{-\mathsf{Y}} z J}{N \mu_{\circ} g^{\mathsf{Y}} \mu_{B}^{\mathsf{Y}}}$$

$$(19-A)$$

که در آن Jانرژی تبادل نزدیکترین همسایه و z تعداد نزدیکترین همسایگان است. توجه کنید که، چون J منفی است، لم مثبت است؛معادلهٔ (۸-۱۶) در مقایسه با معادلهٔ (۸-۴) به انـدازهٔ یک ضریب ۲ اختلاف دارد زیرا هر زیر شبکه فقط دارای N/۲اتم است.

همانند مورد فرومغناطیس، برای سهولت به مورد g=0 و g=1 همانند مورد ذر تیجه مغناطش زیر شبکهها همانطوری که توسط معادلهٔ (۸–۷) بیان شده است، عبارتند از

$$M_A = \frac{N}{\gamma} \mu_B \tanh \left(\frac{\mu_B B_{eff}^A}{k_B T} \right) \qquad M_B = \frac{N}{\gamma} \mu_B \tanh \left(\frac{\mu_B B_{eff}^B}{k_B T} \right) \qquad \text{(YV-A)}$$

در دماهای بالا، مانند قبل می توان تقریب $x\approx x$ را به کاربرد و میدانهای مؤثر را از معادلات (۸–۱۵) درج کرد تا پس از مرتب ساختن چنین حاصل شود.

$$M_A + \frac{\lambda C}{\Upsilon T} M_B = \frac{C}{\Upsilon T} H$$
 $\frac{\lambda C}{\Upsilon T} M_A + M_B = \frac{C}{\Upsilon T} H$ (1A-A)

که در آن $R=N\mu_{
m o}$ وابینید) با حل معادلات که در آن $C=N\mu_{
m o}$ وابینید) با حل معادلات

(۸-۸) مغناطش زیر را به دست می آوریم

$$M = M_A + M_B = \frac{C}{T + \lambda C/7} H$$

که متناظر است با پذیرفتاری

$$\chi = \frac{M}{H} = \frac{C}{T + T_N} \tag{19-A}$$

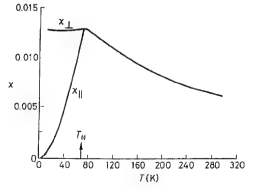
که درآن $T_N = \lambda C/\Upsilon$. بنابراین پذیرفتاری به کمتر از مقدار قانون کوری، معادلهٔ (V-V) کاهش می یابد (شکل V-V) بینید) و در تمام دماها متناهی باقی می ماند.

آستانه نظمگیری مغناطیسی در دمایی رخ می دهد که در آن معادلات (۸-۱۸) درغیاب میدان اعمالی دارای یک جواب غیر صفر باشد. این ایجاب می کند که دترمینان ضرایب در طرف چپ این معادلات صفر شود و لذا

$$1-\lambda^{\gamma}C^{\gamma}/\gamma T^{\gamma} = 0$$

 $T = \lambda C / \Upsilon = T_N \tag{Y -- A}$

لذا دمای آستانه برای پاد فرومغناطیس، مشهور به **دمای نیل**، برابر با دمایی است که در قانون تعدیل یافتهٔ کوری برای پذیرفتاری ظاهر می شود (معادلهٔ ۸-۱۹)؛ این ویژگی در مدلهای پیشرفته تر یا در مواد پاد فرومغناطیسی واقعی وجود ندارد. با درج معادلهٔ (۸-۲۰) در معادلات پیشرفته تر یا در مواد پاد فرومغناطیسی واقعی و جود ندارد. با درج معادلهٔ $M_A = -M_B$ اینکه جواب غیر صفر برای $M_A = -M_B$ دارای خاصیت $M_B = -M_B$ است، شکلگیری یک حالت پادفرومغناطیسی تأیید می شود. برای دماهای زیر M_A ،



شکسل -8: پذیرفتاری مغناطیسی پرسادفرومغناطیس $M_n F_{\gamma}$. پذیرفتاری های ± 1 و ± 1 و ± 1 و الا که در زیس دمای نیل ± 1 اندازه گیری شدهاند به ترتیب متناظراند، با میدانهای اعمالی موازی و عمود بر مغناطش خود به خودی زیر شبکهها.

معادلات (۸–۱۵) و (۸–۱۷) کماکان دارای یک جواب پادفرومغناطیسی با $M_A = -M_B$ در میدان اعمالی صفر هستند؛ مغناطش خودبهخودی زیر شبکهٔ A رابطهٔ زیر را ارضاء میکند

$$M_{A} = \frac{N}{\Upsilon} \mu_{B} \tanh \left(\frac{T_{N}}{T} \frac{\Upsilon M_{A}}{N \mu_{B}} \right) \tag{Y1-A}$$

که اصولاً همان معادلهای است که مغناطش خود به خودی یک فرومغناطیس را میدهد (این معادله از ترکیب معادلات (۸-۱۱) و (۸-۲۱) به دست می آید). چون مغناطش کل $(M_A + M_B)$ در میدان صفر از بین می رود بازهم می توانیم برای پادفرومغناطیس در حالت منظمش یک پذیرفتاری تعریف کنیم. پذیرفتاری اندازه گیری شده به صورت تابعی از دما در شکل ۸–۶ نشان داده شدهاست. در زیر T_N ، بسته بـه ایـنکه مـیدان خارجی موازی یا عمود بر مغناطش خودبه خودی زیر شبکه هاباشد ۱، دو مقدار برای پذیرفتاری وجود دارد (مسئلهٔ ۸-۵ را ببینید) ولی رفتار مشاهده شده از نظر کیفی منطقی است. وقتی میدان بر مغناطش زیر شبکهها عمود باشد، همانطور که در شکل ۸-۷ نشان داده شده

است، اسپینها نسبتاً به آسانی کج میشوند تا مطابق شکل ۸-۶ مغناطش موازی با میدان همراه با پذیرفتاری تقریباً ثابت £٪ را به بار میآورند. مغناطش ناشی از میدان موازی مغناطش زیر شبکهها در مقابل میدان مولکولی کل قرار میگیرد و در T=Tکه هردو زیر شبکه کاملاً همخط شدهاند، تا مرتبهٔ اول برحسب میدان اعمالی، هرگز رخ نمیدهد. فقط در نزدیکی T_N است که میدان مولکولی ضعیف می شود و دو پذیرفتاری قابل مقایسه می شوند.

امواج اسپینی $\Delta - \Lambda$

ا فرومغناطیسها در دمای پایین $-\Delta-\Lambda$

گشتاورهای اتمی حاصل می شود.

نظریهٔ میدان میانگین فرومغناطیس در دماهای پایین با شکست روبرو میشود زیـرا ایـن نظریه حالتهای برانگیختهٔ با انرژی پایین را به درستی پیشبینی نمیکند. برای مشاهده این موضوع،

شکل ۸-۷: مغناطش یک یادفرومغناطیس در — н / \ / \ / \ جهت عمود بر مغناطش خودبه خودی زیر شبكهها مطابق شكل توسط كج شدكي مختصر

۱- باید تصور کنیم که جهت مغناطش زیر شبکهها توسط میدانهای الکتروستاتیکی درون بلور تعیین می شود، در نتیجه در اثر اعمال یک میدان مغناطیسی ضعیف تغییر نمیکند.

مطابق شکل ۸-۸ (الف) زنجیر یک بعدی از اسپینها که به طور فرومغناطیسی همخط شده اند را در نظر بگیرید. اگر اسپین واقع در یک انتهای زنجیر به اندازه 9.87 دوران کند، دیگر اسپینها، برای کمینه ساختن انرژی تبادل، به ترتیبی که در شکل ۸-۸ (ب) نشان داده شده است، قرار می گیرند. این یک حالت برانگیختهٔ با انرژی پایین است زیرا در ساختار حاصل، اسپینهای همسایه تقریباً به طور کامل موازیند، در نتیجه انرژی تبادل بسیار اندکی تلف می شود. ولی نظریهٔ میدان میانگین یک انرژی بسیار بالایی به این حالت نسبت می دهد زیرا مغناطش متوسط و لذا میدان مولکولی از بین می رود. نکته مهم این است که انرژی یک اسپین باید به سمتگیری اسپینهای دیگر در همسایگی آن بستگی داشته باشد و نه به مغناطش میانگین نمونه.

$\lambda-\Delta-\Lambda$ امواج اسپینی در بلور یک بعدی

با فرض اینکه اسپینها مانند اندازه حرکتهای زاویهای کلاسیکی رفتار میکنند ، حالتهای برانگیختهٔ باانرژی پایین زنجیر اسپینهای همخط شکل ۸-۸(الف) را محاسبه میکنیم. روش

(الف) زنجیری از اسپینهای کاملاً همخط.

111111

(ب) حالت برانگیختهٔ با انرژی پایین زنجیر که نظریهٔ میدان میانگین به غلط انرژی بالایی به آن نسبت می دهد. در بلورهای واقعی ناهمسانگردی بلورین یک جهت "آسان" برای مغناطش فراهم می سازد و همانند محاسبهٔ ما در مورد موج اسپینی در قسمت ۸-۵-۲، حالتهای برانگیختهٔ با پایین ترین انرژی متناظر با انحرافهای کوچک اسپینها از این جهت ترجیح داده شده اند. به دلیل ناهمسانگردی بلورین، بسامد موج اسپینی در حد طول موج نامتناهی به یک مقدار متناهی می گراید (مسئلهٔ ۸-۶ را ببینید).

شکل ۸–۸

۱- ترسیم شکلهایی چون ۸-۸ براساس یک رهیافت کلاسیکی صورت میگیرند، زیـرا مشخص کـردن دقیق سمتگیری یک اسپین با اصل عدم قطعیت در تناقض است.

....

_ فیزیک حالت جامد

محاسبه شبیه روشی است که برای محاسبهٔ ارتعاشات شبکهای زنجیر در فصل ۲ به کار رفت.

برای سهولت فقط برهمکنشهای تبادل نزدیکترین همسایه را بررسی میکنیم. در نتیجه، با استفاده از معادلهٔ (Λ - Λ)، انرژی تبادل اسپین π ام در این زنجیر برابر است با

$$E_n = - YJ S_n \cdot (S_{n-1} + S_{n+1})$$
 (YY-A)

n که در آن T برهمکنش تبادل نزدیکترین همسایه است. چون گشتاور مغناطیسی μ_n اسپین $-\bar{\mu}_n$ اسپین $-\bar{\mu}_n$ است، E_n را می توان به شکل $-\bar{\mu}_n$ نوشت، که درآن

$$\mathbf{B}_{n} = -\frac{\mathbf{Y}J}{g\,\mu_{B}} \, \left(\mathbf{S}_{n-1} + \mathbf{S}_{n+1} \right) \tag{YY-A}$$

 $\mathbf{B}_{n} = \frac{1}{g} \mu_{B} \quad (S_{n-1} + S_{n+1}) \tag{YY-A}$

میدان موثر ناشی از برهم کنش تبادلی است که بر اتم nام اثر می کند. معادلهٔ حرکت اسپین n ام با مساوی قراردادن آهنگ تغییر اندازه حرکت زاویه ای $\hbar d \, S_n \, / dt$ با گشتاور نیروی ناشی از میدان، $\hbar m \times m$ ، به دست می آید. بنابراین

$$\hbar \frac{d\mathbf{S}_n}{dt} = \overrightarrow{\mu}_n \times \mathbf{B}_n = \forall J \ \mathbf{S}_n \ \times (\mathbf{S}_{n-1} + \mathbf{S}_{n+1})$$
 (YY-A)

معادلات (۸-۲۴) بر حسب اسپینها غیر خطی اند و بنابراین حل آنها بدون تقریب مشکل است. از آنجاکه حالتهای برانگیختهٔ با انرژی پایین مورد توجه است، می توانیم این معادلات را با نوشتن

$$\mathbf{S}_n = -S \ \widehat{\mathbf{z}} + \widehat{\sigma}_n$$
 (Ya-a)

خطی کنیم، که در آن \widehat{z}_{-} مقدار ثابت S_n (و تمام اسپینهای دیگر) در حالت همخطی کامل و $\widehat{\sigma}_n$ بردار کوچکی در صفحهٔ xyاست که نمایشگر انحراف اسپین nام از همخطی کامل است $\widehat{\sigma}_n$

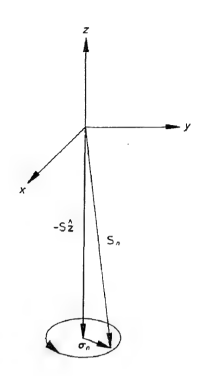
این وضعیت در شکل ۸-۹ نشان داده شده است. توجه کنید که نیازی نیست که جهت مغناطش $\widehat{\mathbf{z}}$ رابطهٔ خاصی با جهت زنجیر داشته باشد. با درج معادلهٔ (۸-۲۵) در معادلهٔ (۸-۲۴) و نگهداشتن تنها جملههای مرتبهٔ اول برحسب $\widehat{\sigma}_n$ چنین حاصل می شود

$$\hbar \frac{d \, \widehat{\sigma}_n}{dt} = -\Upsilon J \, S \, \widehat{\mathbf{z}} \times (\widehat{\sigma}_{n-1} + \widehat{\sigma}_{n+1}) - \Upsilon J \, S \, \widehat{\sigma}_n \times \widehat{\mathbf{z}}$$

$$= -\Upsilon J \, S \, \widehat{\mathbf{z}} \, \times (\widehat{\sigma}_{n-1} - \Upsilon \widehat{\sigma}_n + \widehat{\sigma}_{n+1})$$
(YS-A)

۱- این شرط که
$$\overline{\sigma}_n$$
 عمود بر \hat{s} است از دربایست ثابت ماندن $|s_n|^{\gamma}$ و برابر با $|s_n|^{\gamma}$ ماندن آن حاصل می شود؛ با در نظر گرفتن تقریب مرتبهٔ اول، این شرط ایجاب می کند که $|s_n|^{\gamma}$. اسپینها را همخط با امتداد $|s_n|^{\gamma}$ است.

نظم مغناطيسي _____نظم



شکـــل ۸-۹ حــرکت تـقدیمی یک تک اسپین در یک موج اسپینی کلاسیکی.

شکل مولفههای معادلهٔ (۸-۲۶) به صورت زیر درمی آید

$$\tilde{h} \left(\frac{d\sigma_n}{dt} \right)_x = \Upsilon J S \left(\sigma_{n-1} - \Upsilon \sigma_n + \sigma_{n+1} \right)_y$$

$$\tilde{h} \left(\frac{d\sigma_n}{dt} \right)_y = -\Upsilon J S \left(\sigma_{n-1} - \Upsilon \sigma_n + \sigma_{n+1} \right)_x$$
(YY-A)

اگر معادلهٔ نخست را در i ضرب و با معادلهٔ دوم جمع کنیم تک معادلهٔ زیر را به دست می آوریم.

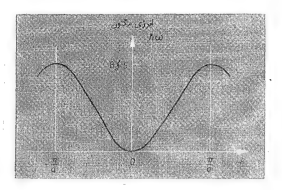
$$i \, \hbar \frac{d\sigma_n^-}{dt} = - \, \Upsilon J \, S \left(\sigma_{n-1}^- - \Upsilon \, \sigma_n^- + \sigma_{n+1}^- \right) \tag{YA-A}$$

برای متغیر مختلط

$$\sigma_n^- = \sigma_{nx} - i \, \sigma_{ny} \tag{Y9-A}$$

معادلات (۸–۲۸) از نظر شکل شباهت زیادی با معادلات (۲–۷) و (۴–۹) دارند، که به ترتیب ارتعاشات شبکه و حالتهای الکترونی در زنجیر یک بعدی را تـوصیف α کنند؛

۲۷۲ _____ فيزيک حالت جامد



شکل 1 - 1 رابطهٔ پاشندگی برای امواج اسپینی در یک فرومغناطیس یک بعدی. منطقهٔ اول بریلوئن، $\pi/a < k < \pi/a$ ، تمام جوابهای متمایز فیزیکی را در بردارد.

معادلات (۸-۲۸) نیز مانند آن معادلات دارای جواب موج گونهاند. اگر قرار دهیم

$$\sigma_{n}^{-} = Ae^{i(k n a - \omega t)}$$
 (Y°-A)

که در آن a فاصله شبکه است، آنگاه ، با حذف یک عامل [$(kna-\omega t)$ او Aexp، به دست می آوریم

$$\hbar\omega = -7J S(e^{-ika} - 7 + e^{ika}) = 7JS[1 - cos(ka)]$$
 (T)-A)

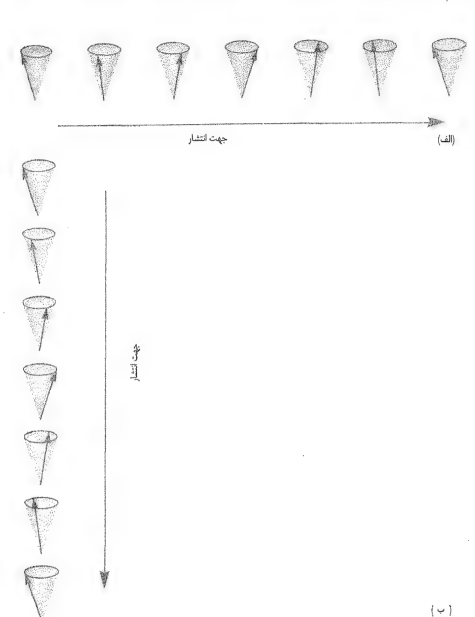
که رابطهٔ پاشندگی برای امواج اسپینی است.

رابطهٔ پاشندگی در شکل (۸-۰۱) رسم شده است. همانند امواج ارتعاشی شبکه و حالتهای الکترونی، این رابطه نیز برحسب k با دورهٔ $7\pi/a$ دورهای است؛ همچنین همانند این موارد اعمال شرایط مرزی دورهای تعیین میکند که دقیقاً N مد متمایز ارتعاشی وجود دارد. با استفاده از معادلات (۲۹-۸) و σ_{ny} می بینیم که σ_{ny} به شکل زیرند

$$\sigma_{nx} \propto \cos(kna - \omega t)$$
 $\sigma_{nx} \propto -\sin(kna - \omega t)$

اختلاف فاز $^{\circ}$, و بین σ_{ny} و σ_{ny} اشاره بر آن دارد که (در یک تصویر کلاسیکی) مطابق شکل (۹-۸) هر اسپین حول محور x حرکت تقدیمی دارد. امواج اسپینی در یک بلور سه بعدی نیز بایک رابطهٔ پاشندگی مشابه با معادلهٔ (۸-۳۱) انتشار می یابند. همانند مورد یک بعدی نیازی نیست که جهت z مغناطش رابطهٔ خاصی با جهت انتشار z داشته باشد. امواج اسپینی با z موازی و عمود بر z به طور طرحوار در شکل z ۱۱-۸ نشان داده شدهاند.

ظم مغناطیسی _____



شکل ۱۱-۸: انتشار امواج اسپینی فرومغناطیسی: (الف) عمود بر مغناطش خودبه خودی؛ (ب) موازی با مغناطش خود به خودی؛

محاسبهٔ مکانیک کوانتومی امواج اسپینی نیز به رابطهٔ پاشندگی معادلهٔ (N-N) منجر می شود، ولی، همان طوری که از مانستگی با ارتعاشات شبکه انتظار داریم، انرژی یک مد با عدد موج k کوانتیده است و فقط مقادیر زیر را مناسب برای نوسانگر هماهنگ ساده اختیار می کند.

$$E = (n + \frac{1}{7}) \hbar \omega (k)$$
 (TT-A)

کوانتومهای وابسته به مدهای اسپینی را مگنون مینامند و مگنونها، همانند فوتونها بوزون هستند. محاسبهٔ مکانیک کوانتومی همچنین نشان میدهد که هر مگنون درون بلور، بزرگی مولفهٔ z اندازه حرکت زاویهای را به اندازهٔ \hbar کاهش میدهد و بنابراین مغناطش را به اندازهٔ $g\mu_B$ کاهش می دهد. با استفاده از معادلهٔ (۸–۳۱)، انرژی مگنون در نزدیکی s=kعبارت است از

$$\varepsilon = \hbar \omega \approx 7J S a^7 k^7$$
 (TT-A)

بستگی درجه دوم ε برحسب k برخلاف رابطه خطی برای فونونهاست ایم برای مقایسه با رابطه پاشندگی پاشندگی $\varepsilon=\frac{\hbar^{\gamma}k}{m}$ برای ذرات آزاد باجرم $\varepsilon=0$ پیشنهاد میکند که مگنونهای با طول موج بلند مانند ذرات با جرم مؤثر زیر رفتار میکنند.

$$m^* = \frac{\pi^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T} L S a^{\mathsf{T}}} \tag{TF-A}$$

اگر قرار دهیم $S=rac{1}{7}$ ه A ۲/۵ م و A=7۰ و J=0۰، آنگاه جرم مؤثر یک مگنون را تقریباً ۲۰ برابر جرمهای موثر الکترونی به دست می آوریم.

۸-۵-۸ مغناطش و ظرفیت گرمایی در دماهای پایین

سهم امواج اسپینی در ظرفیت گرمایی فرومغناطیسها در دماهای پایین را می توان به روشی شبیه روش محاسبهٔ ظرفیت گرمایی ناشی از ارتعاشات شبکه در بخش 7-8 محاسبه کرد. تعداد مدهای موج اسپینی با عدد موج بین kو k+dk از معادلهٔ (7-7) به صورت زیر داده می شود.

$$g(k) dk = \frac{Vk^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T} - \mathsf{T}} dk$$

در دماهای پایین، فقط مدهای با طول موج بلند کم انرژی برانگیخته خواهند شد و بـرای ایـن مـدهـا

۱- رابطهٔ پاشندگی برای امواج اسپینی در مواد پاد فرو مغناطیسی در
$$k$$
ی کـوچک خـطی است $(k imes k)$ (مسئلهٔ ۸–۸ را ببینید)

مي تو ان شكل حالت حدى رابطهٔ پاشندگي، معادلهٔ (۸-٣٣)، را به كار برد و براي تعداد اين مدها درگسته و سامد بین ω و $\omega + d\omega$ چنین نوشت ω .

$$g(\omega) d\omega = g(k) dk = \frac{V}{4\pi^{7}} \left(\frac{\hbar}{7J Sa^{7}} \right)^{4/7} \omega^{1/7} d\omega$$
 (TD-A)

انرژی مربوط به هر مد $\hbar \; \omega \; (n+rac{1}{7} \;)$ است، که در آن n تعداد متوسط مگنونها در دمای T است كه توسط تابع بوز-اينشتين بيان مي شود (معادلة (٢-٢٧))

$$n(\omega) = \frac{1}{e^{\hbar \omega/k_B T} - 1}$$

بنابراین سهم مگنونها در انرژی به قرار زیر است.

$$E = E_{\circ} + \int_{\circ}^{\infty} \hbar \omega \, n(\omega) g(\omega) \, d\omega$$

$$=E_{\circ}+\frac{V}{{}^{\ast}\pi^{\Upsilon}}\left(\frac{\hbar}{{}^{\ast}\!J\,S\,a^{\Upsilon}}\right)^{\Upsilon/\Upsilon}\left(\frac{k_{B}\,T}{\hbar}\right)^{\Delta/\Upsilon}\int_{\circ}^{\infty}\frac{x^{\Upsilon/\Upsilon}}{e^{x}-1}\,dx \qquad (\Upsilon S-A)$$

که در آن $E_{
m o}$ انرژی نقطهٔ صفر و سطر آخر با تغییر متغیر $X = \hbar \omega / k_B$ حاصل شده است. کران

بالای انتگرال ∞ قرارداده شده است زیرا (n(w) انتگرالده را در بسامدهای کوچک، که هنوز معادلهٔ (۸-۳۳) معتبر است، قطع می کند. این انتگرال یک عدد (۱/۷۸=) است در نتیجه سهم

موج اسپینی در ظرفیت گرمایی در دمای پایین عبارت است از

$$C = \frac{dE}{dT} = \frac{\Delta \times 1/\forall \wedge \times V}{\uparrow \times \uparrow \pi} \left(\frac{k_B}{\uparrow J S a^{\uparrow}} \right)^{1/\uparrow} k_B T^{\uparrow \uparrow \uparrow}$$
 (TV-A)

بنابراین ظرفیت گرمایی مگنون در دماهای پایین به صورت ۲۳/۲ تغییر میکند.

از آنجاکه هر مگنون گشتاور مغناطیسی را به اندازهٔ $8^{\mu}B$ کاهش میدهد، مغناطش دردماهای یایین به قرار زیر است

$$M = M_s - g\mu_B N_{mag}$$

که در آن $M_{S}=Ng\mu_{B}$ مغناطش اشباعی است و

$$N_{mag} = \frac{1}{V} \int_{0}^{\infty} n(\omega)g(\omega)d\omega$$

تعداد مگنونها به ازای واحد حجم است. بنابراین، با ادامهٔ این محاسبه مانند محاسبهٔ گرمای ویژه، به دست آوریم

$$M = M_s \left[1 - \frac{1}{NS + \pi^{\gamma}} \left(\frac{k_B T}{\gamma J S a^{\gamma}} \right)^{\gamma/\gamma} \int_0^{\infty} \frac{x^{\gamma/\gamma}}{e^x - 1} dx \right]$$
 (TA-A)

این انتگرال نیز یک عدد (۲/۳۲=) است؛ کاهش مغناطش از مقدار اشباعی با وابستگی دمایی $T^{7/7}$ به گونهای که توسط معادلهٔ (۸–۳۸) پیش بینی می شود با رفتار مشاهده شدهٔ تجربی به مراتب بهتر توافق دارد تا پیش بینی نظریهٔ میدان میانگین در معادلهٔ (۸–۱۴).

* تشدید فرومغناطیسی و مشاهده تجربی امواج اسپینی

درحد طول موج بلند، ارتعاشات شبکهٔ بلور اساساً امواج صوتیاند، که می توانند با بستن ورارسانهای مناسب برانگیخته شوند، می توان پرسید که آیا برای امواج اسپینی نیز چیزی مشابه وجود دارد. برای دستیابی به امواج صوتی از معادلات حرکت (۷-۲) برای بلور یک بعدی توجه داریم که $(u_{n+1} - \chi u_n + u_{n-1})/a^{\chi})$ داریم که $(u_{n+1} - \chi u_n + u_{n-1})/a^{\chi})$ به شکل تفاضل متناهی برای مشتق فضایی دوم $(u_{n+1} - \chi u_n + u_{n-1})/a^{\chi})$ است، در تیجه در حد طول موج بلند این معادلات را چنین می توان نوشت.

$$M \frac{d^{\gamma}u}{dt^{\gamma}} = K a^{\gamma} \frac{d^{\gamma}u}{dx^{\gamma}}$$
 (٣٩-٨)

که همان معادلهٔ موج است که سرعت صوت را به درستی به شکل $a(K/M)^{1/7}$ به دست می دهد (معادلهٔ ۲–۱۳).

فرض می کنیم که یک اغتشاش با طول موج بلند در راستای x در اسپینهای یک مادهٔ فرومغناطیسی وجود داشته باشد. برای توصیف دینامیک چنین اغتشاشی مناسب است که معادلهٔ (Λ - χ) را به صورت معادلهای برای مغناطش موضعی (χ , χ) χ با زنویسی کنیم، χ (χ) χ را با استفاده از معادلهٔ (χ - χ) می توان به شکل زیر نوشت

$$\mathbf{M}(x,t) = -Ng\mu_B < \mathbf{S}(x,t) > \qquad (\mathfrak{F} \circ -\Lambda)$$

که در آن $\langle \mathbf{S}(x,t) \rangle = 1$ است. در مورد که در آن $\langle \mathbf{S}(x,t) \rangle$ نمایشگر متوسط روی اسپینها در همسایگی نقطهٔ x است. در مورد حرکتهای کوچک در تشابه با معادلهٔ (۸–۲۵) می توان نوشت

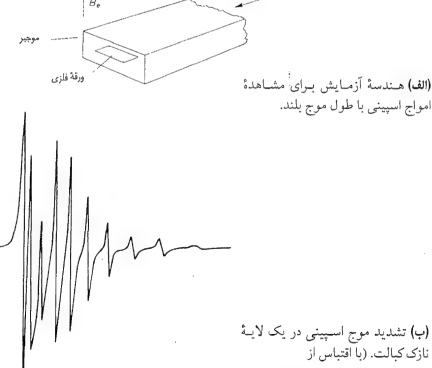
نظم مغناطيسي

$$\mathbf{M}(x,t) = \mathbf{M}_{\circ} + \mathbf{M}_{\perp}(x,t)$$
 (F1-A)

که درآن M انحراف عمو دی کوچک M از مقدار متوسط آن یعنی M_0 است. با استفاده از معادلات (۸-۴۰) و (۸-۴۱) معادلهٔ (۸-۲۶) را مع توان به شکل زیر نوشت

$$\frac{\partial \mathbf{M}_{\perp}}{\partial t} = -\frac{\mathbf{Y}JSa^{\mathsf{Y}}}{\hbar} \frac{\mathbf{M}_{\mathsf{o}}}{[\mathbf{M}_{\mathsf{o}}]} \times \frac{\partial^{\mathsf{Y}}\mathbf{M}_{\perp}}{\partial x^{\mathsf{Y}}} \tag{FY-A}$$

که در آن درست مانند معادلهٔ (۸-۳۹) به جای مشتق به صورت تفاضل متناهی، خود مشتق به کار رفته است. با دنبال کردن محاسبه به شیوهٔ بخش ۸-۵-۲، به آسانی نشان داده می شود که k معادلهٔ (۸-۲۲) دارای جو ابهای موج گونه با $\mathbf{M}_{\perp} \propto exp\left[i\left(kx-\omega t\right)\right]$ است که در آن برای امواج اسپینی با kی کوچک توسط رابطهٔ پاشندگی معادلهٔ $(m-\Lambda)$ به هم مربوط می شوند.



Bo (T)

(ب) تشدید موج اسپینی در یک لایهٔ نازک کبالت. (با اقتباس از T. G. Philips and H. M. Rosenberg),

Phys. Lett. 8, 298 (1964)

یک مجموعه تجربی نوعی برای مشاهدهٔ امواج اسپینی با طول موج بلند در شکل \mathbf{N} (الف) نشان داده شده است. میدان پایای \mathbf{B}_c عمود بر یک لایهٔ نـازک فـرومغناطیس اعـمال می شود؛ میدان را در جهت \mathbf{Z} اختیار می کنیم و فرض می کنیم که میدان مغناطش متوسط \mathbf{M}_o نمونه را دراین جهت قرار دهد. آنگاه با اعمال میدانی با بسامد رادیویی در صفحهٔ لایه، امواج اسپینی با بردار موج عمود بر صفحه لایه برانگیخته می شوند. برای تعمیم معادلهٔ (\mathbf{N} -۲) برای وقتی که میدان خارجی وجود داشته باشد، باید جملهٔ \mathbf{M}_o × \mathbf{M}_o را به طرف راست معادلهٔ وقتی که میدان خارجی وجود داشته باشد، باید جملهٔ موضعی واقع در مکان \mathbf{N} ام است. (\mathbf{N} +۲) اضافه کنیم که در آن مغناطش و هـمچنین سـهمی نـاشی از میدان خـارجی است و در پیوست (ب) نشان می دهیم که در هندسهٔ لایه نازک تحت بررسی داریم

$$\mathbf{B}_{loc} = \mathbf{B}_{e} - \frac{7}{7} \mu_{o} \mathbf{M}_{o} + \frac{1}{7} \mu_{o} \mathbf{M}_{\perp}$$
 (ft-1)

جملهٔ اضافی در معادلهٔ (۸-۲۴) به یک جملهٔ اضافی در طرف راست معادلهٔ (۸-۴۲) منجر می شود، که، برای M_{\perp} که در جهت z تغییر می کند، به صورت زیر درمی آورید.

$$\frac{\partial \mathbf{M}_{\perp}}{\partial t} = -\frac{\forall J S a^{\intercal}}{\hslash} \frac{\mathbf{M}_{\circ}}{|\mathbf{M}_{\circ}|} \times \frac{\partial \mathbf{M}_{\perp}}{\partial z^{\intercal}} + \gamma \mathbf{M}_{\perp} \times (\mathbf{B}_{e} - \mu_{\circ} \mathbf{M}_{\circ}) \qquad (\Upsilon\Upsilon - \Lambda)$$

که در آن $\hbar = -ge/\Upsilon m$ اتم است. $\gamma = -g\mu_B/\hbar = -ge/\Upsilon m$ که در آن

به این ترتیب رابطهٔ پاشندگی موج اسپینی (معادلهٔ (۸–۳۳)) برای امواج به شکل $\exp[i(kz-\omega t)]$

$$\omega = \frac{\forall J S a^{\dagger}}{\hbar} k^{\dagger} - \gamma (B_e - \mu_o M_o)$$
 (\$\Delta - \Lambda)

وجود جملهٔ اضافی، یک بسامد متناهی برای حرکت تقدیمی مغناطش که از نظر فضایی یک نواخت است (k=0)، را نشان می دهد، و ستیغ جذب مشاهده شده در بسامد یک و سوم به تشدید فرومغناطیسی است. به طورکلی تشدید فرومغناطیسی به شکل نمونه بستگی دارد.

نتایج تجربی نشان داده شده در شکل ۸-۱۲ (ب) برای لایهٔ نازکی از کبالت به دست آمدهاند که در آن مغناطش توسط همسانگردی موضعی قوی در سطح میخکوب شده است به طوری که در آنجا $\mathbf{M}_{\perp}=\mathbf{M}$. این وضعیت مانستهٔ ریسمانی است که بین دو نقطهٔ ثابت کشیده شده باشد؛ فقط مدهای موج اسپینی با تعداد درستی از نصف طول موجها در ضخامت \mathbf{B} ی لایه برانگیخته

می شوند. از آنجا که لایه در مقایسه با عمق پوستهٔ الکترومغناطیسی نازک است، میدان مغناطیسی با بسامد رادیویی در سرتاسر ضخامت لایه یکنواخت است و فقط هماهنگهای فرد برانگیخته می شوند $(k=(7n+1)\pi/d)$. شکل (k-1) + 4 (ب) جذب مربوط به هماهنگهای مستناظر با مقادیر (k+1) + 1 بین (k+1) + 1 را نشان می دهد. مقدار (k+1) + 1 و بنابرایین جرم مؤثر مگنون (k+1) + 1 بین (k+1) + 1 استنتاج کرد (مسئلهٔ (k+1) + 1).

* ۸-۶ انواع دیگر نظم مغناطیسی

۸-۶-۸ فری مغناطیس

نظم فری مغناطیسی حالت بینابینی نظم فرو مغناطیسی و نظم پادفرومغناطیسی است؛ دستهٔ مهمی از ترکیباتی که این نظم را نشان می دهند فریتها با فرمول عمومی $MO.Fe_{Y}O_{Y}$ نشر در که در آن M یک کاتیون دو ظرفیتی مانند M یا M است. اولین تجربهٔ بشر در مورد مغناطیس مطمئناً در مگنتیت (آهنربا) بوده است، مگنتیت و دیگر فریتها دارای ساختار بلوری اسپینل با یک یاخته یکهٔ مکعبی مشتمل بر M یون اکسیژن در یک آرایهٔ تقریباً تنگ پکیده اند؛ برخی از مکانهای بین جایگاهی بین یونهای اکسیژن توسط یونهای (کوچکتر) M و M

اعتقاد براین است که بر همکنشهای تبادلی بین یونهای مغناطیسی همسایه همگی پاد فرومغناطیسیاند؛ ولی برهم کنشهای بین جایگاههای همسایهٔ A و B غالب هستند، در نتیجه اسپینهای مربوط به تمامی جایگاههای A موازی و در جهت مخالف تمامی اسپینهای واقع در جایگاههای B هستند . از آنجا که یونهای Fe^{r} به طور مساوی جایگاههای A و B را اشغال می کنند، مغناطش خالص این یونها صفر است. ولی یونهای Fe^{r} همگی بر جایگاههای B قرار دارند و یک مغناطش خود به خودی به بار می آورند. مقدار حدی دمای پایین مغناطش خود به خودی به بازی هر یاخته است این تصویر را تایید می کند. این همان مقداری است که برای هشت یون Fe^{r} که در آنها اندازه حرکت زاویدای مداری فرونشانده شده است و (بنابراین Fe^{r}) انتظار می رود . کاربرد وسیع فریتها در قطعات، ناشی از ترکیب مقاومت ویژه الکتریکی بالای این مواد با تراوایی مغناطیسی مؤثر بالای مربوط به مغناطش خود به خودی است.

۸-۶-۲ پاد فرومغناطیس موج چگالی اسپین در کروم

کروم به صورت ساختار مکعبی مرکز حجمی متبلور میشود. نخستین آزمایشهای پراکندگی

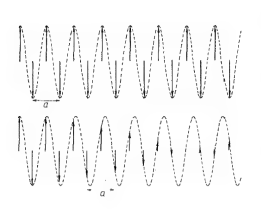
نو ترون در زیر دمای نیل K ۳۱۱ ساختار پاد فرو مغناطیسی ساده ای با اتمهای واقع برگوشه های یاختهٔ یکه را پیشنهاد میکند که اسپینهای این اتمها در جهت مخالف اسپینهای اتمهای واقع در مکانهای مرکز حجمی است. از آنجا که کروم یک فلز واسط است، انتظار داریم که نمایش نواری الکترونهای T ، نظم مغناطیسی را به بهترین نحو توصیف کند. در چنین نمایشی نظم پاد مغناطیسی را می توان توسط یک تغییر دوره ای مکانی چگالی 1 الکترونهای با اسپین 1 ، با چگالی 1 الکترونهای با اسپین 1 که در فاز مخالف هم تغییر میکنند توصیف کرد، در نتیجه چگالی الکترونی کل 1 البین 1 ابت است، ولی چگالی اسپینی 1 وسانی است.

نتیجه به صورت یک موج چگالی اسپین (SDW) است. یک راه ممکن ایجاد ساختار پادفرومغناطیسی سادهای که در بالا توصیف شد بر پاداشتن یک SDW با بردار صوج ٢π/a با دفرومغناطیسی سادهای که در بالا توصیف شد بر پاداشتن یک SDW با بردار صوح ۱۰۰۱ است؛ شکل ۸-۱۳ (الف) نمایشگر این وضعیت همراه با پیکانهایی است که چگالی اسپین در مکانهای شبکه را نشان میدهند! این SDW را متوافق گویند زیرا دارای دورهٔ همانند دورهٔ شبکه است؛ آنرا استاتیک (ایستا) نیز مینامند زیرا چگالی اسپین با زمان تغییر نمیکند.

آزمایشهای پراکندگی نوترونی بعدی بر روی Cr نشان دادند که در حقیقت SDW ی با بردار موج Q ی در حدود A کمتر از A در جهت A در جهت و A با شبکه نامتوافق است. ساختار معناطیسی حاصل در شکل A (ب) نشان داده شده است و متناظر با یک مدولاسیون آهستهٔ چگالی اسپین در جایگاههای اتمی در فضا است. توجه داشته باشید که A های توصیف شده توسط بردارهای A ی با بزرگی یکسان در جهتهای A (A و A و A این دلیل تقارن باید متناظر با ازرژی یکسانی باشند. جهت پیکانها در شکل A (A (A) الزاماً به مفهوم نشان دادن جهت قطبش اسپین نسبت به بردار موج A نیست: آزمایشهای پراکندگی نوترون نشان می دهند که قطبش اسپین برای A (A این دارد که بتوانند چنین ساختار مغناطیسی را تولید کنند؛ وجود مغناطیسی جایگزیده احتمال ندارد که بتوانند چنین ساختار مغناطیسی را تولید کنند؛ وجود یک نمایش نواری برای الکترونهای A است. یک A است. برای A تجسم اینکه چرا چنین ساختاری می تواند از نظر ازرژی ارجح باشد، نخست یک جامد برای تجسم اینکه چرا چنین ساختاری می تواند از نظر ازرژی ارجح باشد، نخست یک جامد

برای تجسم اینکه چرا چین ساختاری می نواند از نظر انرژی ارجح باشد، تحست یک جامد تک بعدی را بررسی میکنیم. در فصل ۴ نشان دادیم که پتانسیل شبکهٔ دورهای تاثیر شدیدی بر رابطهٔ پاشندگی الکترونی برای بردارهای موج نزدیک به مرزهای منطقهٔ بریلوئن،

۱- SDW های با بردار موج $T\pi/a$ در هریک از جهتهای [0,10] یا [0,10] ساختار پاد فرومغناطیسی یکسانی را در جایگاههای شبکه ارائه می دهند، SDW ی یچیده تری که از جمع بندی سه SDW در جهتهای [0,10] و [0,10] و [0,10] حاصل می شود نیز در واقع همین گونه است، این SDW ی پیچیده تر تقارن SDW شبکه را بهتر نشان می دهد.



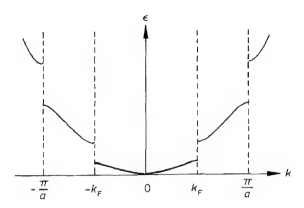
(الف) موج چگالی اسپین متوافق با شبکهٔ bcc. بردار موج در جهت x برابر bcc است. پـــیکانهای $\uparrow e$ \downarrow بــه تــرتیب چگالی اسپین در اتمهای گوشه و اتمهای مرکز حجم را نشان می دهند.

(ب) موج چگالی اسپین نامتوافق با طول موجی در حدود ۴۵ ، ۱/ ۰ پیکانها همانند شکل (الف) نشانگر چگالی اسپین در جایگاههای شبکهاند.

شکل ۸–۱۳

 $k=n\pi/a$ دارد که در آن a فاصلهٔ شبکه و n یک عدد درست است؛ همان طور که در شکل ۲-۴ نشان داده شده است به ازای k بلافاصله درون مرز انرژی به زیر مقدارش برای الکترون آزاد کاهش می یابد و به ازای k بلافاصله در خارج از مرز افزایش می یابد. شکل ۲-۴ (ب) نشانگر آن است که کاهش در انرژی برای k بلافاصله داخل مرز رخ می دهد زیرا تابع موج یک موج ایستادهٔ چگالی الکترون با بیشینه های واقع بر جایگاههای شبکه ای که در آنها پتانسیل پایین است مربوط می شود؛ این وضعیت را می توان به منزلهٔ یک موج چگالی بار متوافق ایستا توصیف کرد. شکل ۲-۳ (الف) بیانگر آن است که چرا این بارها در رابطهٔ پاشندگی اثر کمی بر خواص جامدهای فلزی دارند، زیرا اصولاً بردار موج فرمی k به مرز منطقهٔ بریلوئن نزدیک نیست.

۲۸۲ _____ فيزيک حالت جامد

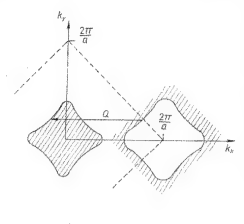


شکل ۱۴-۸: پتانسیلی با دورهٔ π/k_F گافهایی در رابطهٔ پاشندگی الکترون در سطح فرمی، $k=k_F$ ، وارد میکند، این گافها مانستهٔ گافهایی هستند که توسط یک پتانسیل، با دورهٔ a تولید می شوند. حالتهای اشغال شده با خط در شت تر نشان داده شده اند.

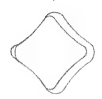
الکترون-الکترون) مورد نیاز است. پیامد مهمی از ظهور گافهای انرژی در سطح فرمی آن است که فلز را به عایق تبدیل میکند ^۱ .

این استدلال ساده را فقط در مورد جامدهای یک بعدی می توان به کار برد. در دو و سه بعد یک SDW نمی تواند در تمام نقاط واقع بر سطح فرمی یک گاف انرژی تولید کند. لذا سازوکار پیشنهاد شده، به شرط آنکه دو قسمت مختلف سطح فرمی را بتوان توسط یک انتقال صلب در فضای k تقریباً به انطباق در آورد فقط در کاهش انرژی مؤثر است. در شکل k-k (الف) قسمتی از صفحهٔ k و k و و سطح فرمی پیچیدهٔ k را قطع می کند نشان داده شده است؛ انتقال توسط بردار k انتقال تقریبی که در شکل k-k (ب) نشان داده شده است را می دهد، این پدیده به منزله بردار k انتقال تقریبی که در شکل k-k (ب) نشان داده شده است را می دهد، این پدیده به منزله ناحیه ای از سطح فرمی که برای آنها لانه سازی ممکن است تولید می کند. مقاومت ویژه، را کتریکی k بلافاصله زیر دمای نیل افزایش می یابد و این افزایش را می توان به خاطر تشکیل الکتریکی k

۱- در یک جامد یک بعدی نیز یک موج چگالی بار متوافق می تواند به ظهور گافهای انرژی در سطح فرمی منجر شود. پیرلز نشان داد که یک فلز یک بعدی همواره در مقابل تشکیل یک CDW ی نامتوافق همراه با یک واپیچش شبکه ناپایدار است؛ بنابراین یک جامد یک بعدی نمی تواند وجود داشته باشد. CDWها در دی چالکوگنیدهای فلزات واسط که در آنها زنجیرهای اتمی رفتار یک بعدی دارند، مشاهده شدهاند.



(الف) مقطعی از دو قطعهٔ سطح فرمی Cr در صفحهٔ x_i و x_i در فضای k_i . این دو قطعه در دو نوار انرژی متفاوت ولی همپوشان اتفاق می افتد. در این شکل سایه نشانگر حالتهای اشغال شده است. خطچینها منطقهٔ اول بریلوئن را نشان می دهند، و طرح منطقهٔ تکراری برای گسترش سطح فرمی در خارج از این منطقه به کاربرده شده اند (شکلهای 7-8) منطقه به کاربرده شده اند (شکلهای 7-8)



 (\mathbf{v}) یک انتقال نسبی توسط بردار موج \mathbf{Q} خاصیت لائه سازی دو مقطع سطح فرمی را نشان می دهد. پتانسیل دوره ای وابسته به یک واپیچش با عدد موج \mathbf{Q} می تواند گافهای انرژی را در نواحی همپوشان تولید کند.

شکل ۸–۱۵

این گافهای انرژی دانست که تعداد الکترونهایی که در فرایند رسانش شرکت میکنند را کاهش میدهد.

۸-۶-۳ نظم مغناطیسی در فلزات خاکی کمیاب

فلزات خاکی کمیاب یا به شکل ساختار تنگ پکیدهٔ ششگوش (شکل ۱-۱۱) و یا به شکل ساختارهای بسیار مشابه با تقارن شش گوشی با ترتیب روی هم چینی پیچیده تر از لایههای تنگ پکیده متبلور می شوند. آزمایشهای پراکندگی نو ترون بر روی تک بلورها تنوع زیادی از نظم مغناطیسی را در این فلزات آشکار نموده اند. برای مثال دیسپروزیوم در زیر ۸۵K فرومغناطیس ساده ای با مغناطش خود به خودی در جهتی موازی با صفحات تنگ پکیده و عمود بر محور z است. بین ۸۵ تا z ۱۷۹ این نظم به صورت فرومغناطیسی در داخل یک لایهٔ تنگ پکیده باقی می ماند، ولی با رفتن از یک لایه به لایهٔ مجاورش جهت مغناطش به اندازهٔ یک زاویهٔ تابع دما از مرتبهٔ z محول محور z می چرخد و یک نظم مارپیچی اسپینها را تولید می کند. چنین نظمی را می توان همانند یک موج چگالی اسپین نامتوافق با قطبش عرضی دایره ای و با بردار موج موازی می توان همانند یک موج چگالی اسپین نامتوافق با قطبش عرضی دایره ای و با بردار موج موازی

با محور z توصیف کرد. دیسپروزیوم در بالای ۱۷۹ K پارامغناطیس است. اکثر فلزات خاکی کمیاب در برخی شرایط چنین نظم مارپیچی نشان می دهند. حتی ترتیبهای پیچیده تری نیز ممکن است روی دهد که در آنها نظم مارپیچی با مؤلفهای از مغناطش در امتداد محور z همراه است که ممکن است رفتار دورهای نیز داشته باشد.

۸-۷ حوزههای فرومغناطیسی

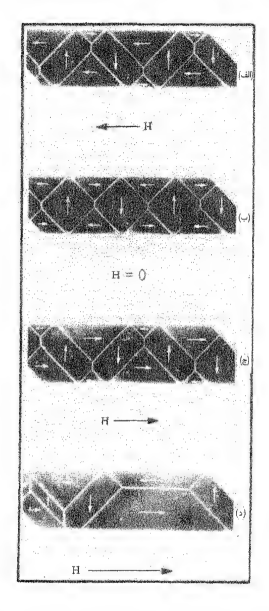
على رغم وجود یک مغناطش خودبه خودی، در غیاب میدان اعمالی نمونههای ماکروسکوپی مواد فرومغناطیسی دارای یک گشتاور دو قطبی کلی ناچیزند. این به دلیل تمایل این مواد به داشتن تعدادی از نواحی کوچک، مشهور به حوزه ها، است که در آنها مغناطش در جهتهای مختلف قرار می گیرد. شکل ۸–۱۶ نشانگر این حوزه ها در یک تک بلور آهن به ضخامت $0 \circ \mu m$ است. در این مادهٔ مکعبی مرکز حجمی، ناهمسانگردی بلورین به جهتهای مغناطش موازی با هر یک از لبه های یاختهٔ یکه یعنی یکی از شش جهت معادل [۱۰۰]، [۱۰۰]، [۱۰۰]، [۱۰۰]، [۱۰۰]، [۱۰۰]،

مغناطش در داخل حوزه ها در شکل ۸-۱۶۶ که توسط پیکانها نشان داده شده اند را توصیف میکنند.

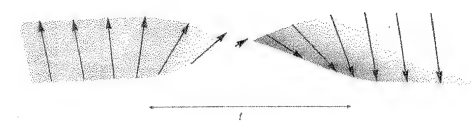
با وجودی که مرزهای بین حوزه ها در شکل ۸-۱۶ تیز هستند، در واقع ناحیهٔ گذار نازکی وجود دارد که به دیوار بلوخ معروف است. مغناطش در داخل این دیوار به طور هموار از مقدار خود در یک حوزه به مقدارش در حوزهٔ دیگر تغییر میکند. شکل ۸-۱۷ یک دیوار بلوخ را نشان می دهد که در آن مغناطش به طور هموار به اندازهٔ زاویهٔ ۱۸۰۵ حول محوری عمود بر دیوار می چرخد.

۱-۷-۸ انرژی و ضخامت یک دیوار بلوخ

۱- از ناسازگاری موجود در این مدل، که در اَن فرض شده است ناهمسانگردی تک محوری در یک بلور با تقارن مکعبی وجود دارد، چشم پوشی میکنیم.



شکل ۸-۱۶: عکسهایی که اثر میدان مغناطیسی اعمالی بر حوزههای درون یک تارهٔ های میکرومتری آهن را نشان می دهند: (الف) و (ج) حرکت برگشت پذیر دیوار حوزه مربوط به میدانهای اعمالی کوچک را نشان می دهند؛ (د) نشانگر آن است که یک میدان قوی تر باعث ناپدید شدن حوزه ها می شود، این فرایند کاملاً برگشت پدیر نسیست. (اقتباس با کسب اجازه از DeBlois هر C. D. Graham هر (C. D. Graham) است.



شکل ۸-۱۷: نمودار طرحواری یک دیوار بلوخ بین دو حوزه

z چگالی انرژی ناهمسانگردی تابعی از θ ، زاویه بین جهت موضعی مغناطش و محور z خواهد بود. برای مثال، در کبالت با ساختار تنگ پکیدهٔ شش گوشی، جهتهای آسان برای مغناطش عبارتند از z و چگالی انرژی ناهمسانگردی به شکل زیر است

$$E_{anis} = K_{\gamma} \sin^{\gamma} \theta + K_{\gamma} \sin^{\gamma} \theta \qquad (48-A)$$

$$\sigma_{anis} pprox rac{1}{7} K N a$$
 (۴۷–۸)

که در آن Na حجم دیوار به ازای واحد سطح است و، با استفاده از رابطهٔ فوق، انتظار داریم که $\cdot K \approx 0 \times 10^{-7}$

برای تخمین افزایش انرژی تبادلی مربوط به تشکیل دیـوار، فـقط بـرهم کـنشهای تـبادلی نزدیکترین همسایه را به حساب می آوریم. چون اسپینها برروی یک شبکهٔ مکعبی ساده قـرار π/N دارند یک اسپین در دیواره حوزه دارای چهار نزدیکترین همسایه و دو همسایه با زاویهٔ نسبت به آن است؛ لذا با استفاده از معادلهٔ (۸-۱) سهم آن در انرژی تبادلی عبارت است از

$$\left[- ^{\xi}JS^{} + ^{\zeta}JS^{} \cos^{\zeta}(\pi/N) \right] \approx - ^{\xi}JS^{} + JS^{}\pi^{\zeta}/N^{\zeta}$$

که در آن از بسط زاویهٔ کوچک تابع کسینوسی استفاده کردهایم. جمله اول در طرف راست انرژی تبادلی به ازای واحد حجم بلوری که به طور یکنواخت مغناطیده شده است را به قرار زیر ارائه

میکند. $-W = -\frac{9JS}{7} \approx -\Delta \times 1 \cdot {}^{\Lambda}Jm^{-7}$ (۴۸–۸)

که در آن a=7/0 تعداد اتمها به ازای واحد حجم است و $S=\frac{1}{7}$ ، J=0 و $S=\frac{1}{7}$ و S=0 را برای تخمین عددی به کار برده ایم . جملهٔ دوم تغییر انرژی متناظر با تغییر مغناطش با مکان را

 $\sigma_{exch} = \frac{J S^{\gamma} \pi^{\gamma}}{N^{\gamma}} \times \frac{N}{a^{\gamma}} = \frac{\pi^{\gamma} Wa}{9N}$ (49-A)

بیان میکند و به سهمی در انرژی دیوار به ازای واحد سطح منجر میشود.

که در آن N/a۲ تعداد اسپینها به ازای واحد سطح دیوار است و برای به دست آوردن رابطهٔ نهایی

از معادلهٔ (۸-۴۸) استفاده کردهایم. انرژی کل دیوار به ازای واحد سطح با جمع کردن معادلات (۸-۴۷)و (۸-۴۹) عبارت است

انوزی دل دیوار به ارای واحد سطح با جمع نودن معادد ت $(1 \vee -1)$ و $(1 \vee -1)$ عبارت است.

$$\sigma = \frac{1}{7} KNa + \frac{\pi^{7} Wa}{9N}$$

همچنان که N (و بنابراین پهنای دیوار) افزایش یابد، انرژی ناهمسانگردی افزایش می یابد ولی انرژی تبادلی کاهش می یابد. پهنای بهینه پهنایی است که برای آن σ کمینه شده است و در نتیجه داریم

$$\frac{d\sigma}{dN} = \frac{1}{7} Ka - \frac{\pi^{7} Wa}{9N^{7}} \quad \text{i.} \quad N = \left(\frac{\pi^{7} W}{7K}\right)^{1/7}$$

که باکلفتی دیوار

$$t = Na = \pi a \left(\frac{W}{\forall K}\right)^{1/\Upsilon} \tag{$\Delta \circ -A$}$$

متناظر است و انرژی دیوار به ازای واحد سطح عبارت است از

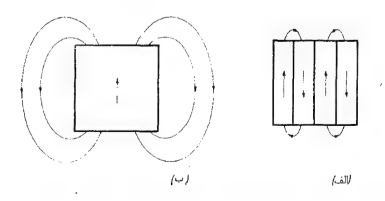
$$\sigma = \pi a \left(\frac{WK}{\Upsilon}\right)^{1/\Upsilon} \tag{(5)-A}$$

بنابر تخمینهای بالا، انرژی تبادلی W بسیار بزرگتر از انرژی ناهمسانگردی X است و این بدان معناست که یک دیوار بلوخ شامل تعداد زیادی (حدود ۱۰۰۰) اتم در عرض است. با توجه به آنکه محاسبهٔ ما نشان می دهد که انرژی یک دیوار بلوخ بیشتر از انرژی یک ناحیهٔ با مغناطش یکنواخت است، باید توضیح دهیم که چرا چنین دیوارهایی ظاهر می شوند، و در بخش بعد چنین خواهیم کرد.

۸-۷-۸ چرا حوزهها رخ میدهند؟

اگر یک بلور فرومغناطیسی شامل یک تک حوزه باشد، همان طور که در شکل $\Lambda-\Lambda$ (الف) نشان داده شده است، سهم قابل ملاحظه ای در انرژی کل $B^{7}/\Upsilon\mu_{0}$ به ازای واحد حجم) ناشی از میدان مغناطیسی خارج بلور است، و برای کاهش این انرژی است که همهٔ نمونه ها به استثنای کو چکترین آنها، مطابق شکل $\Lambda-\Lambda$ (ب)، به حوزهایی تقسیم می شوند. اندازهٔ بهینهٔ حوزه ها از کمینه سازی مجموع انرژی میدان خارجی و انرژی دیوارهای بلوخ تعیین می شود. اگر حوزه ها بزرگتر از اندازهٔ بهینه باشند، انرژی ذخیره شده در میدان سهم برتر را دارد، و اگر حوزه ها کو چکتر از اندازهٔ بهینه باشند، انرژی دیوارهای حوزه بسیار بزرگ است.

در بلورهای مکعبی مانند آهن که در آنها چند جهت آسان معادل برای مغناطش وجود دارد وضعیت متفاوت است. با تشکیل حوزههای بستاری، مانند حوزههایی که در شکل ۸–۱۹ (الف) نشان داده شده است، می توان میدان خارجی را تقریباً به صفر کاهش داد (شکل ۸–۱۹ (ب) را نیز ببینید). ممکن است سؤال شود که چرا حوزههای بستاری به جای شکل Λ –۱۹ (ب) شکل Λ –۱۹ (الف) را



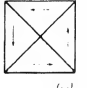
شکل ۸-۱۸:کاهش انرژی ذخیره شده در میدان خارجی در اثر تشکیل حوزهها

اختیار میکنند که دارای دیوار بلوخ با مساحت خیلی کوچکتری است. دلیل آن مغناطوتنگش است، یک بلور مغناطیده تمایل به انبساط یا انقباض در امتداد جهت مغناطش دارد. واپیچش حوزههای مختلف درشکل ۸-۱۹ (ب) ناسازگارند و یک انرژی تنش مثبت را نتیجه می شوند. انرژی تنش کشسان با داشتن حوزههای بستاری کوچکتر که در شکل ۸-۱۹ (الف) نشان داده شده است كاهش مي يابد؛ بنابراين اندازه بهينهٔ حوزهها در اين مورد از موازنهٔ بين انرژي ديوار بلوخ و انرژی مغناطو کشسانی تعیین میشود.

۸-۷-۳ منحنیهای مغناطش فرو مغناطیسها

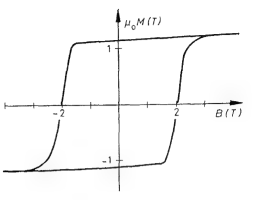
با وجودی که در میدان اعمالی صفر، گشتاور دو قطبی کل یک نمونهٔ فرومغناطیسی ماكروسكوپي، به دليل تشكيل حوزه، مي تواند صفر باشد، ولي اغلب يك گشتاور دو قطبي بزرگ توسط یک میدان اعمالی متوسط ایجاد می شود. در این مورد ماده دارای تراوایی مغناطیسی موثر بزرگی است. فرایند مغناطش در سادهترین شکلش، برای یک تارهٔ تک بلور آهن، توسط نقشهای حوزه که در شکل ۸-۱۶ نشان داده شده است توضیح داده می شود. برای میدانهای کوچک نشان داده در شکـل ۸-۱۶ (الف) تــا (ج) مـغناطش تــوسط حـرکت تــقریباً برگشت پذیر دیوارهای حوزه رخ میدهد، ولی برای میدانهای بزرگتر (شکل ۸-۱۷(د)) تغییرات برگشت نایذیر مغناطش با ناپدید شدن حوزههای نامطلوب رخ میدهد. سرانجام به وضعیتی میرسیم که در آن بلور شامل یک تک جوزه با مغناطش در امتداد نـزدیکـترین جـهت آسـان نسبت به میدان اعمالی است. میدانهای بسیار قوی بر ناهمسانگردی بلورین غلبه میکنند و باعث میشوند که مغناطش، اگر قبلاً موازی با میدان اعمالی نشده باشد، به سوی راستای میدان اعمالي بچرخد.

فرایندهای مغناطش، در جامدهای حجیم بس بلوری با آنکه چندان هم قابل تمیز نیستند، در اساس یکسانند. در نتیجه به دلیل ناهمگنی ممکن است حرکت مرز حوزه بسیار بیشتر برگشتناپذیر باشد. در حقیقت یک شگرد مهم در ساختن مواد با نیروی





شکل ۸-۱۹: تشکیل حوزه های بستاری به یک میدان خارجی کوچک که از بین میرود منجر میشود: (الف) و (ب) در این خاصیت شریکاند ولی (ب) انرژی مغناطو كشساني بيشتري دارد. ۲۹۰ ______ فيزيک حالت جامد



شکل N-۸: منحنی پسسماند برای $Nd_{\gamma}Fe_{1\gamma}B$ که حاوی مقادیر کمی از Dy است. آلیساژهای NdFeB بسرای ساختن آهنرباهای دائمی با میدان بزرگ بسه کار میروند (اقتباس با اجازه از (H.R. Kirchmaryer)

وادارندهٔ بزرگ برای آهنرباهای دائمی عبارت است از واردکردن ناهمگنیها برای جلوگیری از حرکت مرز حوزه حرکت مرز حوزه مرز حوزه برای مثال با وارد کردن یک سیستم آلیاژ دو فازی می توان از حرکت مرز حوزه جلوگیری کرد. یک مثال با نوعی از منحنی پسماند که به این طریق حاصل می شود در شکل ۸-۲۰ نشان داده شده است. برعکس امکان تهیهٔ مواد فرومغناطیس با تراوایی موثر بسیاربالا و منحنیهای مغناطش تقریباً برگشت ناپذیر وجود دارد؛ از این مواد در مغزهای مبدلها و برای استتار مغناطیسی استفاده می شود.

مسایل ۸

۱-۸ با استفاده از نتیجهٔ

$$S^{\gamma} = (s_{\gamma} + s_{\gamma})^{\gamma} = s_{\gamma}^{\gamma} + s_{\gamma}^{\gamma} + 7s_{\gamma} \cdot s_{\gamma}$$

ویژه مقدارهای $s_1 \cdot s_7$ را برای حالتهای یگانهٔ اسپین و سه گانهٔ اسپین دو الکترون حساب کنید. سپس نشان دهید که یک برهم کنش تبادلی به شکل $s_1 \cdot s_7 - 1$ اشاره بر آن دارد که انرژی حالت یگانه به اندازهٔ T بیش از انرژی حالت سه گانه است.

۲-۸ فرضهای نظریهٔ میدان مولکولی وایس را در مورد فرومغناطیس بیان کنید. معادلهٔ (۸-۸) را با استفاده از معادلهٔ(۸-۱)به دست آورید.

ظم مغناطیسی __________ظم مغناطیسی

۳-۸ نشان دهید که معادلهٔ ۸-۷ را می تو آن چنین نو شت

$$m = \frac{M}{N\mu_B} = \frac{h + \tanh(m/t)}{1 + \tanh(m/t)}$$

که در آن $h = tanh (\mu_B \, B \, / k_B T)$. سپس با استفاده از بسط زاویهٔ کوچک . $h = tanh (\mu_B \, B \, / k_B T)$. سپس با استفاده از بسط زاویهٔ کوچک در میدانهای $tanh \, x \approx x - x$. $tanh \, x \approx x - x$

۴-۸ در یک شبکهٔ fcc از اسپینهای مغناطیسی غیر ممکن است که یک ترتیب پادفرومغناطیسی بیابیم که در آن تمامی نزدیکترین همسایگان هر اسپین با آن پادموازی باشند. بهترین ترتیبی که می تواند حاصل شود، برای مثال با داشتن اسپینهای f و f به طور یک در میان در صفحات (۲۰۰)، هشت همسایهٔ پادموازی و چهار همسایهٔ موازی وجود دارند (شاخصهای میلر به یاختهٔ یکه مکعبی قراردادی مربوط می شوند.)

$$\frac{\theta}{T_N} = \frac{\lambda_a + \lambda_p}{\lambda_a - \lambda_p} = \frac{z_a + z_p}{z_a - z_p}$$

. $\theta/T_N=$ « رای این ساختار fcc سپس نشان دهید برای این ساختار

۵-۸ بر طبق مدل نیل، پذیرفتاری مغناطیسی موازی و عمودی یک پادفرومغناطیس را در دماهایی کمتر از دمای نیل حساب کنید.

۱۰–۱۲ شکل ۱۰–۱۲ نشانگر رابطهٔ پاشندگی مگنون برای آلیاژ کبالت ۹۲% Co) و ۹۲% است که در جهتهای مختلف اندازه گیری شده است. مقدار JS را به دست آورید و دلیلی برای متناهی بودن ω در ω در ω در بیشنهاد کنید

۷-۸ ظرفیت گرمایی دمای پایین Y_{7} Fe_{6} O_{17} (نارسنگ آهن ایتریوم)، در ترسیم Y_{7} برحسب $T^{7/7}$ یک خط مستقیم را نشان می دهد. چه اطلاعاتی از شیب و از $C/T^{7/7}$

۔ فیز یک حالت جامد

عرض از مبداء این خط می توان به دست آورد؟

۸-۸ مانند روشی که برای یک فرو مغناطیس در قسمت ۸-۵-۲ به کار رفت، نظریهای برای امواج اسپینی در یک پادفرومغناطیس یک بعدی بیان کنید. فقط برهم کنشهای تبادلی نزدیکترین همسایگان را به حساب آورید و فرض کنید که اسپینهای واقع بر زیر شبکههای ↑و ل را بتوان چنین نوشت

$$\mathbf{S_n}^{\uparrow} = S\widehat{\mathbf{z}} + \widehat{\boldsymbol{\sigma}}_n^{\uparrow}$$
 $\qquad \mathbf{S}_{n+1}^{\downarrow} = -S\widehat{\mathbf{z}} + \widehat{\boldsymbol{\sigma}}_{n+1}^{\downarrow}$

معادلات حرکت را برای اسپینهای ↑و له بنویسید و جوابهای به شکل زیر را اختیار کنید

$$\sigma_{n}^{\uparrow -} = \sigma_{n,x}^{\uparrow} - i \quad \sigma_{n,y}^{\uparrow} = u e^{i (n k a - \omega t)}$$

$$\sigma_{n+1}^{\downarrow -} = \sigma_{n+1,x}^{\downarrow} - i \sigma_{n+1,y} = \alpha u e^{i (n k a - \omega t)}$$

(با معادلات (۲-۸) و (۲-۱۷) مقایسه کنید.) رابطهٔ پاشندگی را برای امواج اسپینی محاسبه کنید و نشان دهید که این رابطه برای kی کوچک خطی است ($\omega \propto k$).

مفهوم این نتیجه در مورد ظرفیت گرمایی در دمای پایین چیست؟

۸-۹ نتایج تجربی نشان داده شده در شکل (۸-۱۲) بر روی یک لایهٔ کبالت با ضخامت تقریباً ۰۰ م در ۹/۷GHz حاصل شدهاند. جرم مؤثر مگنونها در Co را تخمین بزنید. (به یاد داشته باشید که این نمو دار نشانگر مشتق جذب است).

هیچ توجیه قانع کننده ای برای استفاده از جریانهای متناوب پرکشش، چه از نظر علمی و چه از نظر علمی و چه از نظر علمی و چه از نظر علمی در چه از نظر این جریانها صرفاً به منظور کاهش سرمایه گذاری در سیم مسی و منابع واقعی به کار گرفته می شوند.

توماس ادیسون (۱۸۸۹)



خواص الكتريكي طايقها

٩-١ دىالكتريكها

۹-۱-۹ ثابت دی الکتریک و پذیرفتاری

مواد دیالکتریک عایقهای الکتریکی ۱ اندکه پاسخ آنها در مقابل یک میدان الکتریکی ضعیف استاتیک یاکم بسامد به قرار زیر است

$$P = \varepsilon_{\circ} \chi E \tag{1-9}$$

که در آن P قطبیدگی الکتریکی (گشتاور دو قطبی به ازای واحد حجم) و E مطابق قرارداد میدان الکتریکی ماکروسکوپی درون ماده است (برای بحثی در بارهٔ میدانهای الکتریکی درون ماده پیوست ب را ببینید). مقایسه با معادلهٔ (V-V) نشان می دهد که دی الکتریکها به دیامغناطیسها و پارامغناطیسها شباهت دارند؛ ولی چون پذیرفتاری بدون بعد استاتیک X در دی الکتریکها همواره مثبت است، اگر آنها را پاراالکتریک می نامیدند سازگاری بیشتری با مغناطیس حاصل می شد. مواد پیروالکتریک (که مواد فروالکتریک زیر مجموعه ای از آنها هستند) در غیاب میدان اعمالی دارای قطبیدگی الکتریکی لحظه ای هستند؛ در بخش V به بحث در مورد این میدان اعمالی دارای قطبیدگی الکتریکی لحظه ای هستند؛ در بخش V

۱- پاسخ یک مادهٔ رسانا در مقابل میدان الکتریکی کم بسامد به طور عمده از حاملهای بار متحرک ناشی می شود. (بخش ۱۳-۶ را ببینید)

مواد مي پردازيم.

پذیرفتاری الکتریکی یک دیالکتریک معمولاً بسیار بزرگتر از پذیرفتاری مغناطیسی است، و در دمای اتاق از مرتبهٔ یک یا بیشتر است. معادلهٔ (۹-۱) پذیرفتاری را در SI تعریف میکند؛ همانند حالت مغناطیسی، خواننده احتمالاً با جدولهایی از پذیرفتاری در cgs روبه رو می شود که این دو، طبق رابطهٔ زیر (معادله (۷-۲)) به یکدیگر مربوط می شوند.

$$\chi_{SI} = 7\pi \chi_{cgs}$$

ما تنها دی الکتریکهایی را بررسی می کنیم که در آنها P و E موازی اند و در نتیجه χ یک کمیت نرده ای است؛ بلورهای با تقارن مکعبی دارای این خاصیت هستند. گذردهی نسبی (ثابت دی الکتریک) E با رابطهٔ زیر به پذیرفتاری مربوط می شود.

$$\chi = \varepsilon - 1$$
 (Y-9)

برای تعیین یک مقدار نظری برای پذیرفتاری ابتدا باید گشتاور دو قطبی حاصل از میدان اعمالی E در یک اتم منزوی را محاسبه کرد.

$$\mathbf{p} = \alpha \,\mathbf{E} \tag{(Y-9)}$$

 α قطبش پذیری اتم نامیده می شود. اگر رفتار اتمها با قرار گرفتن آنها در بلور تغییر چندانی نکند در آن صورت قطبیدگی جامد با جمعزدن معادلهٔ (۹–۳) بر روی N اتم موجود در واحد حجم به دست می آید

$$\mathbf{P} = \sum_{i=1}^{N} \mathbf{p}_{i} = \sum_{i=1}^{N} \alpha_{i} \mathbf{E}_{Li}$$
 (f-4)

که در آن شاخص i به اتم i ام مربوط می شود و E_{Li} میدان الکتریکی موضعی در مکان این اتم است. برای به دست آوردن پذیرفتاری باید رابطه بین میدانهای الکتریکی موضعی و ماکروسکوپی را محاسبه کنیم، این رابطه به ترتیب اتمها در درون بلور بستگی دارد. سرراست ترین وضعیت برای اتمی حاصل می شود که در مکانی با تقارن مکعبی درون بلوری قرار گیرد که اتمهای آن دارای گشتاورهای دو قطبی مستقل از زمان و نقطه مانند باشند. در این صورت میدان موضعی در مرکز اتم با رابطهٔ لورنتس (پیوست ب، معادلهٔ (ب-۳۱)) بیان می شود

$$\mathbf{E}_L = \mathbf{E} + \frac{\mathbf{P}}{\mathbf{Y}_{\mathcal{E}_0}} \tag{2-9}$$

لذا میدان موضعی بر روی تمامی اینگونه اتمها یکسان است. با به کار بردن معادلات (۹-۱)،

(۹–۲)، (۹–۴) و (۹–۵)، رابطههای زیر بین ε، χ و قطبش پـذیریهای اتــمی بــه دست می آید.

$$\frac{\chi}{\chi + \Upsilon} = \frac{\varepsilon - 1}{\varepsilon + \Upsilon} = \frac{1}{\Upsilon \varepsilon_{\bullet}} \sum_{i=1}^{N} \alpha_{i}$$
 (8-9)

این رابطهٔ کلوزیوس - موسوتی است. رابطهٔ لورنتس (معادلهٔ ۹-۵)، میدان موضعی میانگین در مکان یک اتم یا مولکول در ترتیب کاتورهای را نیز مشخص میکند؛ بنابراین رابطهٔ کلوزیوس - موسوتی را برای گازها، مایعات و بلورهای بیشکل نیز می توان به کار برد.

این رابطه برای گازها خوب کار میکند اما، همان گونه که در بخش ۹-۱-۳ خواهیم دید، در به کارگیری آن در دستگاههای با چگالی زیاد باید احتیاط بیشتری اعمال شود.

در بخشهای زیر به بحث در مورد سه سازوکاری که به قطبیدگی بلور توسط میدان الکتریکی منجر می شوند می پردازیم؛ جابه جایی نسبی الکترونها و هسته در هر یک از اتمها؛ ستمگیری گشتاورهای دو قطبی دائمی مولکولها در جامدات مولکولی؛ و جابه جایی نسبی یونهای مثبت و منفی در جامدهای یونی.

معادلات (۱-۹) و (۹-۹) را می توان برای توصیف پاسخ یک دی الکتریک در مقابل میدان الکتریکی متناوب، \mathbf{E}_0 و $i\omega t$ نیز، به کاربرد، ولی ثابت دی الکتریک و پذیرفتاری به بسامد سبستگی دارند و عموماً مختلطاند؛ بخش موهومی $\mathfrak s$ وجود اتلاف را نشان می دهد، این موضوع را می توان با نوشتن $\mathfrak s$ به صورت زیر دید

$$\varepsilon = \varepsilon' + i\varepsilon''$$
 (Y-9)

جریان جابهجایی ماکسولی حاصل به قرار زیر است

$$\dot{\mathbf{D}} = \varepsilon \varepsilon_{\circ} \dot{\mathbf{E}} = \varepsilon_{\circ} (\varepsilon' + i \varepsilon'') \dot{\mathbf{E}}$$
(A-9)

 $= \varepsilon_{\circ} \varepsilon' i \omega \mathbf{E} - \varepsilon_{\circ} \varepsilon'' \omega \mathbf{E}$

اولین جمله با میدان اعمالی ° ه ۹ اختلاف فاز دارد، لذا واکنشی است. دومین جمله با میدان همفاز و بنابراین مقاومتی است. اتلاف میانگین مربوط به جملهٔ مقاومتی به ازای واحد حجم برابر است با

$$<\dot{\mathbf{D}}.\,\mathbf{E}>=-\,\varepsilon_{\circ}\,\varepsilon^{\prime\prime}\,\omega\,E_{\circ}^{\,\,\gamma}\,\,<\cos^{\,\,\gamma}(\omega t)>=-\,\frac{1}{7}\,\,\varepsilon_{\circ}\,\varepsilon^{\prime\prime}\,\omega\,E_{\circ}^{\,\,\gamma}$$

این اتلاف باید مثبت باشد، از این رو arepsilon'' منفی است. دو جملهٔ معادلهٔ (۹–۸) را میarepsilon و این روی

۲۹۶ __________ فاز - بردار، نظیر شکل ۹-۱ نمایش داد: کیفیت دیالکتریک با تانژانت اتلاف

یک نمودار قار – بردار، نظیر سحل ۱-۱ نمایس داد. نیفیت دی انگریک ب \mathbf{u} راین مساوی مشخص می شود، که عبارت است از نسبت جملهٔ اتلافی به جملهٔ واکنشی و بنابراین مساوی تانژانت زاویهٔ δ در شکل ۱-۹ است. از این رو داریم

تانژانت اتلاف = tan
$$\delta = -\frac{\varepsilon^{II}}{\varepsilon^I}$$
 (۹-۹)

ضریب شکست تابع بسامد $n(\omega)$ برای عبور موج الکترومغناطیسی از درون جامد با رابطهٔ پاشندگی زیر تعریف می شود.

$$\frac{\omega}{k} = \frac{C}{n(\omega)} \tag{10-9}$$

که در آن $n(\omega)$ و $\varepsilon(\omega)$ با رابطهٔ زیر (مسئله ۱–۹) به یکدیگر مربوط می شوند $\varepsilon(\omega)$

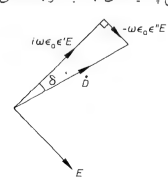
$$n(\omega) = \left[\varepsilon(\omega)\right]^{\frac{1}{\gamma}} \tag{11-9}$$

اگر $_{arepsilon}(\omega)$ مختلط باشد، $_{lpha}(\omega)$ نيز مختلط خواهد بود.

در میدانهای الکتریکی بسیار قوی که در یک باریکهٔ لیـزری کـانونی شـده رخ مـیدهند (1-9) ، معادلهٔ (۹-۱) نارساست و باید با رابطهٔ زیر تعویض شود:

$$\mathbf{P} = a\mathbf{E} + b\mathbf{E}^{\mathsf{T}} + c\mathbf{E}^{\mathsf{T}} + \dots \tag{17-9}$$

برای بلورهای با یک مرکز تقارن، ضریب b حذف می شود زیرا میدانهای مساوی و مخالف E و باید قطبیدگیهای مساوی و مخالف ایجاد کنند. دانش **اپتیک غیرخطی** به وجود جملات با مرتبههای بالاتر در معادلهٔ (۹–۱۲) بستگی دارد. با توجه به این نکته که جملهٔ مربعی نشانگر آن است که یک میدان الکتریکی با بسامد ω ، سهمی در قطبیدگی ایجاد خواهد کرد که در بسامد ω ۲ تعییر میکند، میتوانیم بینشی از نوع پدیدههای جالب توجه ناشی از این



شکل ۹-۱: رابطهٔ فازی سهمهای واکنشی $\dot{\mathbf{D}}$ و مــقاومتی در جــریان جــابهجایی برحسب \mathbf{E} . توجه کنید که \mathbf{E} منفی است.

خواص الكتريكي عايق ها _______

جملات به دست آوریم. بلور در این بسامد تابش مجدد میکند، و لذا به منزله یک چشمهٔ تابش با بسامدی دو برابر بسامد لیزر اولیه عمل میکند ۱.

۹-۱-۲ قطبیدگی ناشی از حرکت نسبی الکترونها و هستهها

مرتبهٔ بزرگی قطبش پذیری یک اتم را می توانیم با این فرض که Z الکترون داخل اتم در کره ای به شعاع r با چگالی یکنواخت توزیع شده اند بر آورد کنیم. جابه جایی هسته از مرکز کره به اندازهٔ فاصلهٔ x به آن معناست که هسته تحت اثر یک میدان الکتریکی بازگرداننده ناشی از الکترونهای درون کرهٔ با شعاع x است، بنابراین میدان برابر است با کرهٔ با شعاع x است، بنابراین میدان برابر است با

$$E = -\frac{Ze\left(\frac{x}{r}\right)^{r}}{r\pi \varepsilon_{o} x^{r}} = -\frac{Zex}{r\pi \varepsilon_{o} r^{r}}$$
(17-9)

میدان الکتریکی اعمالی E_L تا زمانی باعث جابهجایی نسبی الکترونها و هسته خواهد شد که میدان بازگرداننده با میدان اعمالی موازنه شود، $E_L=0$. معادلهٔ (۱۳–۹) گشتاور دو

که میدان بازگرداننده با میدان اعمالی موازنه شود، $\mathbf{E}_L = \mathbf{E}_L$ معادله (۱۳–۹) کشتاور دو قطبی الکتریکی حاصل در اتم را مشخص میکند.

$$\mathbf{p} = Ze\mathbf{x} = \mathbf{f}\pi\,\varepsilon_0 \,\, r^{\,\mathsf{T}}\mathbf{E}_L \tag{14-9}$$

مقایسه با معادلهٔ (۹-۳)، قطبش پذیری اتمی را با رابطهٔ زیر مشخص میکند^۲.

$$\frac{\alpha}{\mathfrak{f}_{\pi \mathcal{E}_{\alpha}}} = r^{\mathfrak{T}} \approx 1 \cdot {}^{-\mathfrak{T}_{\alpha}} m^{-\mathfrak{T}_{\alpha}} \tag{10-9}$$

Ze 4

Y-9: مدل اتمی که در آن Z الکترون در کرهای به شعاع T به طور یکنواخت توزیع شده اند. جابه جایی هسته به اندازهٔ فاصلهٔ x مطابق شکل به آن معناست که هسته تحت تأثیر نیروی بازگردانندهٔ ناشی از الکترونهای درون کرهٔ به شعاع x قرار مسی گیرد. الکترونهای خارج ایس کره سهمی ندارند چونمیدان الکتریکی درون پوستهٔ کروی با باریکنواخت صفر است.

۱- اطلاعات بیشتر در مورد کاربرد فیزیک حالت جامد در اپتیک غیرخطی را میتوان در کتاب دالون ^{۱۳} به دست آورد.

۲- اگر رفتار اتم نظیر یک کرهٔ کاملاً رسانا به شعاع r در نظر گرفته شود دقیقاً همین مرتبهٔ بــزرگی، بــرای قطبشپذیری برآورد میشود. نتیجه را از آن رو بر ۴۳۶ تقسیم کردهایم که مقادیر قطبیدگی برحسب m^mبه دست آید تا مستقیماً با مقادیر cgs برحسب cm^{m ق}ابل مقایسه باشد.

که برآورد عددی را با فرض ۱۸ $\approx r$ به دست آوردهایم. جدول ۱–۱ مقادیر اندازه گیری شدهٔ $\alpha/4\pi\epsilon_0$ برای اتمها و مولکولهای مختلف، همراه با مقدار rحاصل از معادلهٔ (۱–۱۵) را نشان می دهد؛ سازگاری با مرتبهٔ بزرگی برآورد شده منطقی است. محاسبهٔ مکانیک کوانتومی دقیقتر α را می توان با به کارگیری نظریهٔ اختلال مرتبهٔ دوم انجام داد.

وقتی که هم قطبش پذیریهای اتمی و هم رابطهٔ بین میدانهای الکتریکی ماکروسکوپی و موضعی معلوم باشد، می توان ثابت دی الکتریک مایعات و جامدات را محاسبه کرد. برای ترتیب کا توره ای اتمها یا مولکولها در مایع، رابطهٔ میدان موضعی لورنتس (معادلهٔ (۹-۵)) و در نتیجه رابطهٔ کلوزیوس – موسوتی (معادلهٔ (۹-۶)) را می توان به کاربرد. اعتبار این رهیافت با جدول ۹-۱ آزموده می شود، که نشان می دهد سازگاری خوبی بین مقادیر تجربی و مقادیر پیش بینی شده برای ثابت دی الکتریک مایعات مختلف در نقاط جوش متعارف آنها وجود دارد. قطبش پذیری مولکولی به کار گرفته شده در این محاسبات از اندازه گیریهای فاز گازی حاصل شده است که در آن تصحیح مربوط به میدان موضعی خیلی کوچک است.

رابطهٔ کلوزیوس – موسوتی را می توان برای موردی که اتمها در مکانهای با تقارن مکعبی باشند نیز به کار برد؛ جدول ۹-۲ مقادیر تجربی و پیش بینی شدهٔ ثابت دی الکتریک بلورهای هالوژنید قلیایی مکعبی را با هم مقایسه می کند. مقادیر تجربی σ در بسامد σ در بسامد σ در بسامد σ در بخطوط σ در طیف اتمی سدیم هستند؛ در این بسامد سهم حرکت یونی (بخش ۹-۱-۴) در σ

جدول P-1: مقایسهٔ مقادیر مشاهده شدهٔ پذیرفتاری الکتریکی مایعات مختلف در نقطهٔ جوش متعارف آنها با مقادیر پیش بینی شده توسط معادلهٔ کلوزیوس – موسوتی (P-9). قطبش پذیری اتمی یا مولکولی به کار رفته برای بهدست آوردن مقدار پیش بینی شده ازاندازه گیریهای پذیرفتاری در فاز گازی استخراج شده است.

ثابت دىالكتريك مابع		چگالی تعداد در مایع	قطبیدگی شعاع مؤثر $\left(\frac{\alpha}{4\pi\varepsilon_{0}}\right)^{1/4} - \frac{\alpha}{4\pi\varepsilon_{0}}$		اتم يا مولكول
مشاهده شده	پیش بین <i>ی شد</i> ه	$(10^{-7} M^{-7})$	(Å)	(1°-4° m4)	,
1/047	. 1/044	1///	•/۵٩	0/709	He
1/047	1/014	4/171	1/14	1/84	Ar
1/771	1/221	7/114	./97	·//V	H_{7}
1/0.4	1/497	7/148	1/18	1/07	OY
1/404	1/400	1/٧٣٧	1/70	1/4	N_{7}

(دادهها باكسب اجازه ازكتاب زير گرفته شدهاند:

جدول P-Y: مقایسهٔ ثابت دی الکتریک اندازه گیری شده (مقدار بالایی) و پیش بینی شده (مقدار پایینی) در بلورهای هالوژنید قلیایی. قطبش پذیریهای یونی به کار برده شده در محاسبه، $(\alpha/4\pi\epsilon_0)$ که بعد از نماد شیمیایی هر عنصر مشخص شده اند به گونهای انتخاب شده اند که بهترین برازش ممکن بین مقادیر اندازه گیری شده و مقادیر پیش بینی شده حاصل شود. مقادیر مشاهده شده در بسامد خطوط D در طیف اتمی سدیم اندازه گیری شده اند.

	$\left(\frac{\alpha}{\epsilon_{\pi \varepsilon}}\right)$			
	Br - (۴/١۵٨ Å ")	Cl ¯ (۲/۹۶∘ Å [™])	F ¯ (∘/۶۴۴ Å ¯)	$\left(rac{lpha}{rac{}{3}} ight)$ کاتیونها
8/747	4/109	7/9/0	./97.	Li ⁺
9/409	4/111	7/919	0/877	(• / • ۲۹ Å ^٣)
8/471	4/090	7/78.	1/118	Na+
8/129	4/099	4/427	1/007	(• / ۴ • ٨ Å ^٣)
V/V9°	۵/۵۰۸	4/4/4	1/988	K^{+}
Y/Y9Y	0/490	4/497	1/9/1	(\/\mathref{mathre} \display
1/077	9/144	4/109	7/0/7	Rb^+
1/4.09	9/184	4/979	7/877	(1/9V9 Å ^r)
9/904	V/49V	8/419	7/884	C_S +
9/180	V/494	8/490	7/9/9	(٣/٣٣۵ Å ^٣)

اقتباس از:

J.R. Tessmann, A. H. Kahn and W.Shockley, Phys. Rev. 92, 890 (1953)

قابل چشمپوشی است. مقادیر قطبش پذیری یونی به کار رفته در جدول مشخص شدهاند، این مقادیر به گونهای انتخاب شدهاند که برازش خوبی بین مقادیر تجربی و محاسبه شدهٔ \mathfrak{s} حاصل شود؛ برازش، بجز برای فلوریدها بهتر از حدود \mathfrak{m} ٪ است.

قسمتی از اختلاف اندک بین مقادیر تجربی، با مقادیر برازش یافته ناشی از آن است که قطبش پذیری یک یون به ترتیب الکترونهای آن و در نتیجه به محیط در برگیرندهٔ آن بستگی دارد؛ برای بلورهای یونی این اثر نستاً کو چکی است، چراکه در این بلورها، تشکیل بلور تأثیر اندکی

برای بلورهای یونی این اثر نسبتاً کوچکی است، چراکه در این بلورها، تشکیل بلور تأثیر اندکی بر ترتیب الکترونی اتمها دارد. وقتی یک بلور با پیوندکووالانی تشکیل می شود اثر بر الکترونها بسیار بیشتر است و به کارگیری قطبش پذیری اتم منزوی مقدار خوبی برای ثابت دی الکتریک جامد نمی دهد. تشکیل پیوندهای کووالانی بیشترین تأثیر را روی بیرونی ترین الکترونها دارند، و به علت وابستگی ۲۳ در معادلهٔ (۹–۱۵) همین الکترونها بزرگترین تأثیر را در قطبش پذیری دارند. ثابتهای دی الکتریک بزرگ در الماس، سیلیسم و ژرمانیوم نشانگر و جود چگالی قابل توجه الکترونی در فواصلی از هسته است و این چگالی را می توان به الکترونهای درگیر در تشکیل پیوندهای کووالانی نسبت داد. در محاسبهٔ ثابت دی الکتریک مناسب این مواد باید آثار ساختار نواری نیز منظور شوند.

برای آنکه نحوهٔ وابستگی قطبش پذیری اتمی، ناشی از جابه جایی نسبی الکترونها و هسته ها، به بسامد را بررسی کنیم می توانیم مدل اتمی سادهٔ شکل ۲-۹ را به کار بریم. این مدل یک نیروی بازگردانندهٔ متناسب با جابه جایی را پیش بینی می کند (معادلهٔ (۹-۱۳)) و در نتیجه پیشنهاد می کند که پاسخ الکترونها در مقابل میدان متناوب $\mathbf{E}_L = \mathbf{E}_o \, e^{i\,\omega t}$ باید با معادلهٔ نوسانگر هماهنگ سادهٔ زیر توصیف شود

$$Zm\frac{d^{\mathsf{T}}\mathbf{x}}{dt^{\mathsf{T}}} + Zm \gamma \frac{d\mathbf{x}}{dt} + \frac{Z^{\mathsf{T}}e^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T}\pi\varepsilon_{0}} \mathbf{x}^{\mathsf{T}} \mathbf{x} = ZeE_{0} e^{i\omega t}$$
 (18-9)

عبارت مربوط به نیروی بازگرداننده از معادلهٔ (۹–۱۳) به دست آمده است. یک جملهٔ اتلافی $Zm \, \gamma \, dx/dt$ به این معادله افزوده ایم که بعداً در بارهٔ منشاء آن بحث میکنیم.

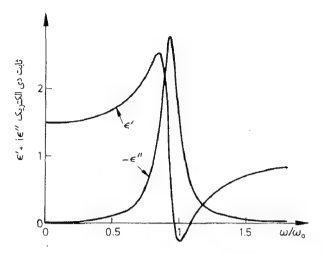
جواب معادلة (٩-١٤) عبارت است از :

$$\mathbf{x} = \frac{e}{m(\omega_0^{\Upsilon} - \omega^{\Upsilon} + i\,\omega\gamma)} \quad \mathbf{E}_{\circ} \, e^{i\,\omega t} \tag{1Y-9}$$

که در آن

$$\omega_{\circ} = \left(\frac{Ze^{\Upsilon}}{{}^{\Upsilon}\pi\varepsilon_{\circ}\,{}^{\Gamma}m}\right)^{1/\Upsilon} \tag{1A-9}$$

بسامد تشدید «طبیعی» در مدل اتمی ماست. گشتاور دو قطبی Zex و قطبش پذیری وابسته به بسامد را می توان با همان روشی که در مورد میدان ایستا عمل شد (معادله های (۹–۱۹) و (۹–۱۵) به دست آورد. پاسخ اتم برای میرایی ضعیف، یک تشدید تیز در بسامد ω است. شکل ۹–۳ رفتار ثابت دی الکتریک را که با به کاربردن رابطهٔ کلوزیوس – موسوتی حاصل شده است نشان می دهد (معادلهٔ (۹–۹)). در بسامدهای پایین، $\omega \gg \omega$ ، بخش حقیقی 13 به مقدار ایستا که از معادلهٔ (۹–۱۵) پیروی می کند و در بسامدهای بالا مطابق رابطهٔ زیر از طرف پایین به طرف



شکل ۹–۳: تغییر بخشهای حقیقی و موهومی ثابت دی الکتریک، 1_3 و 1_3 , با بسامد کسه تسوسط مسعادلات (۹–۱۹) و (۱۷–۹) پسیش بینی مسی شود رابطهٔ کلوزیوس –موسوتی (معادلهٔ (۹–۶)) برای مربوط ساختن قطبش پذیری اتمی به ثابت دی الکتریک به کار برده شده است. تصحیح میدان موضعی موجود در ایس رابطه باعث بروز قله در جذب (1_3) در بسامدی درست زیر 0_0 می شود. در تاحیه ای از بسامد که در آن 1_3 منفی است، امواج فرودی بر بلور تماماً بازتاب خارجی می یابند (بخش ۹–۱–۴ را ببینید).

یک میل میکند:

$$\varepsilon' = 1 - \frac{NZe^{\gamma}}{\varepsilon_0 m \omega^{\gamma}} \tag{19-9}$$

که در آن N تعداد اتمها به ازای واحد حجم است. در بخش $^{9-9}$ نشان می دهیم که ثابت دی الکتریک برای الکترونهای آزاد در بسامدهای بالا نیز با معادلهٔ ($^{9-9}$) داده می شود، و این نشان می دهد که در بسامدهای بالا الکترونها در تمام مواد همچون ذرات آزاد رفتار می کنند. قلهٔ تیز در بخش مولکولی ثابت دی الکتریک، 19 ، نشانگر جذب تشدیدی انرژی است که در مجاورت ه 9 رخ می دهد.

اگر با استفاده از جدول ۱-۹ به این نکته توجه کنیم که r از مرتبهٔ 7 است، (6 شعاع بوهر است) تعبیر فیزیکی بسامد تشدیدی 6 آشکار می شود. مشخص می شود که انرژی 6 به انرژی بستگی یک اتم تک الکترونی با هسته ای با بار 7 نزدیک است (مسئلهٔ ۱-۳)؛ در نتیجه بسامد 6 همانند ترازهای انرژی الکترونی در اتم است. محاسبهٔ مکانیک کوانتومی قطبش پذیری یک اتم چندین تشدید را پیش بینی می کند، که هر یک در بسامدی مربوط به گذار

بین ترازهای انرژی الکترونی اتم رخ می دهند؛ رفتار کیفی ثابت دی الکتریک در هر تشدید مشابه رفتاری است که در شکل ۹–۳ نمایش داده شده است. رفتار حدی در بسامدهای بالاکه با معادلهٔ (۹–۱۹) داده می شود تنها در بسامدهای بالاتر از بیشترین بسامدهای تشدیدی حاصل می شود، که معمولاً در ناحیهٔ با طول موج بلند طیف پر توهای Xاست. قلهٔ اتلافی هـمراه هـر تشدید مربوط به جذب تشدیدی فو تو نها توسط الکترونهایی است که گذار متناظر را انجام می دهند.

۹-۱-۳ سمتگیری گشتاورهای دو قطبی دائمی

مولکولهای بدون مرکز تـقارن دارای گشـتاور دو قـطبی دائـمی هسـتند و آنـها را قـطبی میگویند. انرژی برهمکنش گشتاور دو قطبی ${f P}$ با میدان الکتریکی ${f E}_L$ یعنی

$$E = -\mathbf{P} \cdot \mathbf{E}_L$$
 $(\Upsilon_{\circ} - \P)$

مایل است که گشتاور را در سمت موازی میدان قرار دهد. اگر رفتار دو قطبیها مستقل از یکدیگر باشد، همسویی نهایی آنها با میدان توسط بی نظمی گرمایی محدود می شود و احتمال $P(\theta)$ برای آن که یک دو قطبی زاویهٔ θ با میدان \mathbf{E}_L بسازد با ضریب بولتزمن تعیین می شود

$$P(\theta) \propto exp\left(\frac{-E}{k_B T}\right) = exp\left(+\frac{P \cdot E_L}{k_B T}\right) = exp\left[\frac{(PE_L \cos \theta)}{k_B T}\right]$$
 (Y1-9)

میعادلهٔ (۹–۲۱) میایعات و گازهای قیطبی را به خوبی توصیف می کند. ولی، در جامدات نمی توان انرژی پتانسیل ناشی از برهم کنش بین یک دو قطبی و همسایگان آن را نادیده گرفت. این برهم کنش می تواند مانع چرخش آزاد مولکولها شود و گاهی آن را کاملاً حذف می کند (بخش ۹–۲ را ببینید)؛ جایی که چرخش مجاز باشد، این چرخش غالباً بین یک جهت ترجیحی و جهت ترجیحی دیگر است. برای آن که یک برداشت تقریبی از آنچه باید انتظار داشته باشیم، به دست آوریم با اغماض از این محدودیت، فرض می کنیم که بتوانیم با به کار بردن ضریب بولتزمن (معادلهٔ (۹–۲۱)) میانگین مؤلفهٔ موازی با میدان گشتاور دو قطبی یعنی \overline{P} را تعیین کنیم.

بنابراين

$$=P\frac{\int_{\circ}^{\pi}\cos\theta\exp\left[\left(pE_{L}\,\cos\theta\right)/k_{B}\,T\right]\,\mathrm{d}\pi\sin\theta\,\mathrm{d}\theta}{\int_{\circ}^{\pi}\exp\left[\left(pE_{L}\,\cos\theta\right)/k_{B}\,T\right]\,\mathrm{d}\pi\sin\theta\,\mathrm{d}\theta}$$

 $\overline{p}_{\parallel} = \langle p \cos \theta \rangle = p \langle \cos \theta \rangle$

خواص الکتریکی عایق ها ________خواص الکتریکی عایق ها

ضریب $\pi \sin \theta$ یک عامل وزن زاویه فضایی است که در شکل ۹-۴ نشان داده شده است. با تغییر متغیر $u = \cos \theta$ برای محاسبه انتگرالها داریم

$$\overline{p}_{\parallel} = p \frac{\int_{-1}^{+1} ue^{ux} du}{\int_{-1}^{+1} e^{ux} du}$$
 (YY-9)

که در آن $x = p \frac{E_L}{k_B T}$ مقیاس بدون بعدی برای شدت میدان الکتریکی است. یک روش عمل ماهرانه توجه به این نکته است که معادلهٔ (۹–۲۲) را می توان به صورت زیر نوشت:

$$\overline{p}_{\parallel} = p \frac{1}{I} \frac{dI}{dx} = p \frac{d \ln I}{dx}$$

. که در آن

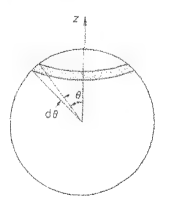
$$I = \int_{-1}^{+1} e^{ux} du = \left[\frac{1}{x} e^{ux}\right]_{-1}^{+1} = \frac{7 \sinh x}{x}$$

بنابراين

$$\overline{P}_{\parallel} = p \left(\coth x - \frac{1}{x} \right) = pL(x)$$
 (YY-9)

تابع لانژون L(x)، که با معادلهٔ فوق تعریف می شود حد تابع بریلوئن معادلهٔ (۷–۱۶) به ازای I نامتناهی است؛ این نتیجه مناسب است چون یک اندازه حرکت زاویه ای بزرگ می تواند تقریباً در هر جهتی باشد و لذا مشابه یک دو قطبی الکتریکی با چرخش آزاد رفتار می کند.

به کاربردن مقادیر نوعی می ۲۹ میلی ایم ایم ایم ایم ایم دائمی امادل جابهجایی



شکل ۹-۹: حلقهٔ سایه زده شده بر روی سطح کرهٔ با شعاع و احد برابر زاویهٔ فضایی برای تمامی جهتهای ممکن بین θ و $\theta + \theta$ از محور z است. محیط حسلقه $\pi \sin \theta$ و مساحت آن $\pi \sin \theta d\theta$

یک بار الکترونی به مقدار 4 6 9 1 1 1 1 برای بزرگترین میدان الکتریکی که می توان بر یک جامد اعمال کرد بدون آن که فرو شکست رخ دهد، مقدار 1 1 1 1 در دمای اتاق حاصل می شود. چون در دماهای به مراتب پایین تر معمو لاً چرخش مولکولی و جود ندارد، حد مقادیر کوچک 1 $^{$

$$\overline{P}_{\parallel} pprox rac{p^{\intercal} E_L}{ \Upsilon k_B T}$$

قطبش پذیری اتمی معادل که توسط معادلهٔ (۹-۳) تعریف شده است به قرار زیر است.

$$\alpha = \frac{p^{\tau}}{\tau k_{-} T} \tag{76-9}$$

این وابستگی α با $\frac{1}{T}$ معادل الکتریکی قانون کوری در معناطیس است (معادلهٔ (۷–۱۸)).

 $T=\mathfrak{P}\circ \kappa K$ با به کار بردن $ppprox 1\circ^{-19}$ C m با به کار بردن

$$\frac{\alpha}{4\pi\varepsilon_{0}}\approx1.^{-7}\Lambda m^{-4}$$
 (70-9)

از آن رو بر قπε، تقسیم کردهایم که مقایسهٔ آن با معادلهٔ (۹-۱۵) ساده تر باشد؛ بنابراین می بینیم که قطبش پذیریهای سمتی معمولاً بسیار بزرگتر از قطبش پذیریهای مربوط به جابهجایی نسبی الکترونها و هسته در اتمهاست.

رابطهٔ کلوزیوس – موسوتی (معادلهٔ (۹–۶)) برای چنین مقادیر بـزرگی از α غـالباً نـتایج نادرستی ارائه میکند. برای مشاهدهٔ این موضوع مثال آب را به کار می بریم ا. با معکوس کردن معادلهٔ (۹–۶) ثابت دی الکتریک را به دست می آوریم

$$\varepsilon = \frac{\Upsilon \sum \frac{\alpha_i}{\varepsilon_o} + \Upsilon}{\Upsilon - \frac{\sum \alpha_i}{\varepsilon_o}} \tag{78-9}$$

۱- رابطهٔ کلوزیوس - موسوتی را نمی توان برای یخ به کار برد چون مولکولها در یخ در مکانهای با تقارن مکعبی نیستند.

الكتريكي بزرگ وابسته به فضا و زمان در مجاورت يک مولكول قطبي ناتوان است.

آهستگی چرخش مولکولی در جامدات به آن معناست که در یک بسامد پآیین سهم سمتگیری در ثابت دیالکتریک در مقایسه با سهم ناشی از جابه جایی نسبی الکترونها و هسته ها که دربخش قبل بحث شد ناچیز است. دبی به کارگیری معادلهٔ واهلش زیر را برای محاسبهٔ پذیرفتاری وابسته به بسامد $\chi(\omega)$ در مایعات حاوی مولکولهای قطبی پیشنهاد کرد.

$$\frac{d\mathbf{P}}{dt} = \frac{\mathbf{P}_E - \mathbf{P}}{\tau} \tag{YV-9}$$

مقدار تعادلی قطبیدگی برای یک میدان ایستا با مقداری مساوی با میدان اعمالی لحظه ای است؛ بنابراین $\mathbf{P}_E=\chi(\circ)\varepsilon_0$ که در آن $\chi(\circ)$ پذیرفتاری ایستاست. معنای فیزیکی معادلهٔ (۹–۲۷) آن است که قسطبیدگی همواره با آهنگی که با زمان واهالس تعیین می شود به سمت مقدار لحظه ای تعادلی خود میل می کند (وامی هلد) ؛ انتظار داریم که τ مقیاس زمانی چرخش مولکولی را نشان دهد. فرض خواهیم کرد که معادلهٔ τ (۹–۲۷) برای توصیف مولکولهای قطبی در جامدات نیز به کار رود.

با انتخاب $\mathbf{E} = \mathbf{E}_{\circ} \; e^{i\omega t}$ در می یابیم که معادلهٔ (۲۷-۹) دارای جواب زیر است

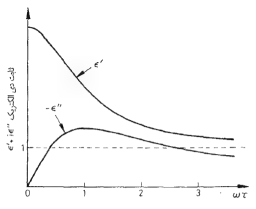
$$\mathbf{P} = \frac{\varepsilon_{\circ}\chi(\cdot)}{1+i\omega\tau} \mathbf{E}_{\circ} e^{i\omega t}$$

که از این رابطه، و با به کارگیری معادلات (۹-۱) و (۹-۲)، $\chi(\omega)$ و در نتیجه $\chi(\omega)$ و امی توان استنتاج کرد. بنابراین

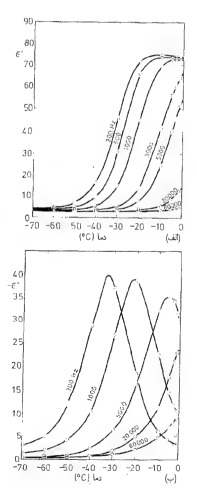
$$\varepsilon(\omega) = 1 + \frac{\chi(\bullet)}{1 + i\omega\tau} \tag{YA-9}$$

وابستگی بخشهای حقیقی و موهومی 3 به بسامد در شکل 9-0 نشان داده شده است. به تفاوت کیفی با منحنیهای شکل 9-7 توجه کنید؛ از آن جا که هیچ مکان تعادلی برای دو قطبی های چرخشی با نیروی بازگرداننده مربوط به آنها وجود ندارد لذا هیچ رفتار تشدید گونهای در شکل 9-0 مشاهده نمی شود.

شکل ۹-۶ ثابت دی الکتریک یخ را به صورت تابعی از دما در بسامدهای مختلف نشان می دهد. در هر بسامد کاهش 3 با کاهش دما و بیشینهٔ موجود در 3 نشانگر ناحیه ای است که در آن 3 با کاهش دما و بیشینهٔ موجود در 3 در نشانگر ناحیه ای استفاده کرد در آن 3 با کاهش استفاده کرد (مسئله ۹-۴). توجه کنید که بسامدهای مناسب بسامدهای پایین هستند 3 با 3 در باین مبین آن است که چرخش مولکولی در جامدات بسیار آهسته است.



شکل ۹-۵: نحوهٔ تغییر بخشهای حقیقی و موهومی ثابت دیالکتریک با بسامد مطابق پیشبینی معادلهٔ (۹-۲۸)



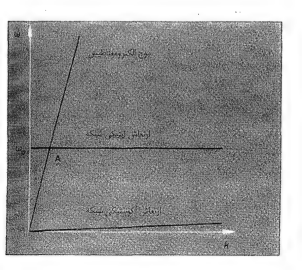
شکل P-4: بخشهای حقیقی و موهومی شابت دی الکتریک یخ e^l و e^l ، به صورت تبایعی از دما در بسامدهای مختلف (برحسب HZ). (با کسب I) از مأخذ زیر اقتباس شده است: $C. P. Smyth \ and \ C. S. Hitchcock, J. Am. Chem. Soc. 54, 4631 (1932). Copyright (1932) American Chemistry Society)$

۹-۱-۹ ثابت دی الکتریک و ارتعاشات شبکه در بلورهای یونی

یک میدان الکتریکی اعمال شده بر بلور یونی باعث جابهجایی یونهای مثبت و منفی در جهتهای مخالف یکدیگر می شود؛ قطبیدگی حاصل در ثابت دی الکتریک سهیم است. از آن جا که مدهای اپتیکی با طول موج بلند ارتعاشات شبکه در بلورهای یونی باعث حرکت یونهای مثبت و منفی در فاز مخالف یکدیگر می شوند (بخش ۲-۳-۲)، یک میدان الکتریکی با بسامد مناسب می تواند قویاً با این مدها جفت شود. برای بررسی این جفت شدگی و اثر آن بر خواص دی الکتریکی بلورهای یونی باید میدان الکتریکی را در معادلات حرکت یونها درج کنیم. خواهیم دید که جابهجاییهای یونی نیز سهمی در میدان الکتریکی دارند، که ما را قادر می سازد قسمت بلندبرد نیروی کولنی بین یونها را که در بخش ۲-۳-۲ اغماض کردیم به حساب آوریم؛ وجود این سهم، بسامد مدهای اپتیکی طولی را قویاً تعدیل می کند.

جفت شدگی میدان الکتریکی با مدهای اپتیکی عرضی شبکه نیز بر انتشار امواج الکترومغناطیسی در بلور یونی تأثیر دارد. روابط پاشندگی برای نور و ارتعاشات شبکه در غیاب جفت شدگی در شکل P-V نشان داده شده اند. از آنجا که سرعت نور با ضریبی از مرتبه 1 ، بیش از سرعت صوت است، تقاطع رابطهٔ پاشندگی نور و رابطهٔ پاشندگی مدهای ارتعاش اپتیکی، که با نقطه A در شکل P-V نشان داده شده است، در عدد موج بسیار کوچکی رخ می دهد (طول موج بلند در مقایسه با فاصلهٔ اتمی). انطباق بسامد و طول موج در این نقطه اصولاً یک شرط تشدید را ارائیه میکند، کیه تبغیرات قابل توجهی، در منحنی های پاشندگی موج الکترومغناطیسی و مدهای اپتیکی عرضی به وجود می آورد.

ابتدا بلور یونی یک بعدی شکل ۲-۶ را در نظر میگیریم. حال معادلات حرکت یونها،



شکل ۹-۷: روابط پاشندگی در نزدیکی $= \frac{1}{2}$ برای ارتبعاشات اتمی جفت نشده و نور در یک بلور دو اتمی

معادلات (۲–۱۵) و (۲–۱۶)، را تعدیل میکنیم تا میدان الکتریکی \mathbf{E} را نیز در برگیرند. چون مدهای *اپتیکی* در حد طول موج بلند مورد نظر است، لذا جملاتی که نشانگر برهمکنش یک یون با همسایگانش می باشند را، با فرض اینکه هر دو نزدیک ترین همسایه جابه جایی یکسانی داشته باشند؛ تقریب می زنیم. اثر اصلی این تقریب و ابستگی به k در بسامد مد اپتیکی شکل ۱۹–۷ است. بنابراین، با در نظر گرفتن μ و μ به عنوان جابه جایی موضعی یونهای مثبت و منفی، معادلات (۲–۱۵) و (۲–۱۶) چنین می شوند

$$M \ddot{u}_{+} = 7K (u_{-} - u_{+}) + eE$$
 (Y9-9)

 $m \ddot{u} - = \forall K (u_+ - u_-) + e E$

جرم یونهای مثبت و منفی را به ترتیب M و mگرفته ایم و آخرین جملات در طرف راست نیروهای وارد بر یونهای با بار $\pm e$ توسط میدان الکتریکی اند. اگر حاصل ضرب M/(M+m) + M/(M+m) در دومین معادلهٔ آن کم کنیم معادله ای برای جابه جایی نسبی $\pm u + u + u + u$ به دست می آوریم:

$$\ddot{\mathbf{w}} = -\omega_{\circ}^{\mathsf{Y}} \mathbf{w} + \frac{e}{M^{*}} \mathbf{E} \tag{ro-q}$$

در اینجا $\frac{MM}{(M+m)}$ = M جرم کاهش یافته و M'' (M/M) = 00 بسامد مد اپتیکی در M1 = 01 با اعمال این فرض که تنها نیروهای کو تاهبرد حضور دارند به M2 و M3 را از آن رو به صورتبرداری نوشته ایم که می خواهیم معادلهٔ (M4 = M5 رای یک بلور سه بعدی به کار بریم تا هم مدهای طولی و هم مدهای عرضی را مطرح کنیم. در تعمیم به حالت سه بعدی فرض می کنیم که برهم کنش یک یون با نزدیکترین همسایگانش را بتوان با یک ثابت فنر همسانگرد M1 توصیف کرد؛ این به آن معناست که مدهای اپتیکی عرضی و طولی در غیاب میدان M3 ، تبهگن هستند.

با قراردادن • = w ، معادلهٔ (۹-۳۰) جابهجایی نسبی یونها در یک میدان الکتریکی ایستا را به صورت زیر مشخص میکند:

$$\mathbf{w} = \frac{e}{M^* \omega_0^{\gamma}} \mathbf{E} = \frac{e}{\gamma K} \mathbf{E}$$
 (٣1-٩)

جابه جایی یونها موجب قطبیدگی الکتریکی زیر می شود.

$$\mathbf{P} = Ne\mathbf{u}_{+} - Ne\mathbf{u}_{-} + [\varepsilon(\infty) - 1]\varepsilon_{\circ} \mathbf{E} = Ne\mathbf{w} + [\varepsilon(\infty) - 1]\varepsilon_{\circ} \mathbf{E}$$
 (TY-9)

که با درج معادلهٔ (۹-۳۱) در آن چنین میشود.

$$\mathbf{P} = \left(\frac{Ne^{\Upsilon}}{\Upsilon K} + [\varepsilon(\infty) - \Upsilon]\varepsilon_{\circ}\right)\mathbf{E} \tag{TT-4}$$

N چگالی یونهای مثبت در بلور است و عبارت ${\bf E}_{0}$ ${\bf E}_{0}$ آن گونه که در قسمت ${\bf P}_{0}$ توصیف شده است؛ سهم ناشی از قطبیدگی ابرهای الکترونی هر یون توسط میدان الکتریکی در ${\bf P}_{0}$ است. نماد $(\infty)_{3}$ مشخص میکند که این سهم، ثابت دی الکتریک $(\omega)_{3}$ را در بسامدهایی که در مقایسه با بسامد ارتعاشات شبکه زیاد باشد، تعیین میکند. معادلهٔ $({\bf P}_{0})_{3}$ را این امکان را می دهد که سهم جابه جایی یونی در ثابت دی الکتریک ایستا $({\bf P}_{0})_{3}$ را تعیین کنیم:

و بنابراین معادلهٔ (۹-۳۰) به صورت زیر نوشته میشود:

$$\ddot{\mathbf{w}} = -\omega_{o}^{\gamma} \mathbf{w} + \omega_{o}^{\gamma} \frac{\varepsilon_{o} \left[\varepsilon(\cdot) - \varepsilon(\infty) \right]}{Ne} \mathbf{E}$$
 (TD-9)

توجه کنید که در این بخش ما از تمایز بین میدان الکتریکی موضعی \mathbf{E}_L در مکانهای یونها و میدان الکتریکی ماکروسکوپی \mathbf{E} صرفنظر میکنیم. اگر \mathbf{E} ، به جای میدان موضعی میدان ماکروسکوپی باشد باز هم معادلاتی به شکل (۹-۲۹) معتبرند، ولی مقادیر مؤثر ثابت فنر X و بار P روی یونها اندکی تعدیل می شوند. این تقریب بر نتایج مهم محاسبات، یعنی معادلات (۹-۴۹)، (۹-۲۹)، (۹-۲۳) و (۹-۴۴)، تأثیری ندارد.

میدانهای الکترومغناطیسی درون بلور توسط معادلات ماکسول به هم مربوط میشوند:

$$curl \mathbf{E} = -\dot{\mathbf{B}} , \qquad curl \left(\frac{\mathbf{B}}{\mu_0} \right) = \dot{\mathbf{D}} = \varepsilon_0 \dot{\mathbf{E}} + \dot{\mathbf{P}} \qquad (\text{VS-9})$$

با محاسبهٔ تاو اولین معادله از معادلات (۹-۳۶) و مشتق زمانی دومین معادله می توان B را بین آنها حذف کرد. آنگاه، با استفاده از معادلهٔ (۹-۳۲) برای حذف P ، داریم

curl curl
$$\mathbf{E} = -\frac{\varepsilon(\infty)}{c^{\gamma}} \ddot{\mathbf{E}} - \frac{Ne}{c^{\gamma} \varepsilon_{\circ}} \ddot{\mathbf{w}}$$
 (TV-9)

که در آن $^{-1/Y}$ ($_{\rm co}$ $_{\rm mo}$) $_{\rm co}$ سرعت نور در فضای آزاد است. معادلههای ($_{\rm co}$ $_{\rm mo}$) و ($_{\rm co}$ $_{\rm mo}$) معادلات جفتشده برای میدان الکتریکی $_{\rm co}$ و جابه جایی نسبی یونی $_{\rm mo}$ هستند؛ جفتشدگی توسط دو مین جمله در طرف راست هر معادله تأمین می شود، و در غیاب این جملات معادلات به ترتیب به روابط پاشندگی که شکل $_{\rm co}$ برای مد اپتیکی و موج نوری نشان داده شده است منجر می شوند. طبیعت جفت شدگی به گونه ای است که ارتعاشات عرضی و طولی شبکه به ترتیب تنها با امواج میدان الکتریکی عرضی و طولی جفت می شوند.

ابتدا مورد ارتعاشات طولی شبکه و موج میدان الکتریکی طولی متناظر با آنها را در نظر میگیریم. چون برای موج میدان الکتریکی طولی $\mathbf{E} = \mathbf{e}$ ، لذا هیچ میدان مغناطیسی ای با چنین موجی همراه نیست و هیچ موج الکترومغناطیسی ای در فضای آزاد به آن و ابسته نخواهد بود. از دومین معادلهٔ (۹-۳۶) نتیجه می گیریم که برای موج طولی $\mathbf{E} = \mathbf{e} \in \mathbf{E} + \mathbf{P} = \mathbf{e}$ و از این رو معادلهٔ (۹-۳۲) به صورت زیر در می آید

$$\mathbf{E} = -\frac{Ne}{\varepsilon_0 \,\varepsilon(\infty)} \quad \mathbf{w} \tag{TA-9}$$

با به کار بردن این عبارت برای حذف ${f E}$ از معادلهٔ (۹-۳۵) معادلهٔ زیر برای ${f w}$ حاصل می شود:

$$\ddot{\mathbf{w}} = -\omega_{o}^{\gamma} \left(1 + \frac{\varepsilon(\circ) - \varepsilon(\infty)}{\varepsilon(\circ)} \right) \mathbf{w} = -\frac{\varepsilon(\circ)\omega_{o}^{\gamma} \mathbf{w}}{\varepsilon(\infty)}$$
 (٣٩-٩)

این معادلهٔ یک نوسانگر هماهنگ ساده است و برای مدهای اپتیکی طولی با طول موج بلند بسامد زاویه ای زیر را پیش بینی میکند:

$$\omega_L = \left(\frac{\varepsilon(\cdot)}{\varepsilon(\infty)}\right)^{1/7} \omega_{\circ} \tag{(4.5)}$$

بنابراین اثر بردبلند میدان کولنی آن است که بسامد را بیا ضریب $(-\infty)^3 [(\infty)^3]$ تغییر میدهد. جملهٔ دوم درون پرانتز در معادلهٔ (۹–۳۹) باعث تعدیل بسامد در مد اپتیکی طولی در اثر میدان الکتریکی یونهای دور دست می شود. برای مشاهدهٔ این موضوع، میدان الکتریکی مربوط به این جمله را با استفاده از معادلهٔ (۹–۳۸) مشخص می کنیم؛ با محاسبهٔ واگرایی معادلهٔ (۹–۳۸) داریم

$$div. [\varepsilon_{\circ} \ \varepsilon(\infty) \mathbf{E}] = -div. [Ne \mathbf{w}]$$

که این، قانون گاوس برای میدان الکتریکی ناشی از چگالی بار $[New]_{-div}$ است. با توجه به اینکه div P چگالی بار معادل با قطبیدگی P است، از معادلهٔ (P^- 9) نتیجه میگیریم که -div. (P0) به جابه جایهای یونی است.

خواص الکتر بکی عابق ها _____

حال امواج عرضى، كه براى آنها . E = ، است را مورد توجه قرار مى دهيم، لذا

$$curl \times curl \times \mathbf{E} = \nabla^{\mathsf{T}} \mathbf{E}$$

برای یک موج عرضی در جهت xمعادلهٔ (۹–۳۷) به صورت زیر در می آید

$$\frac{\partial^{7} \mathbf{E}}{\partial x^{7}} = \frac{1}{c^{7}} \left(\varepsilon (\infty) \ddot{\mathbf{E}} + \frac{Ne}{\varepsilon_{o}} \ddot{\mathbf{w}} \right)$$
 (F1-9)

حال اگر جوابی به صورت زیر را بیازماییم

$$\mathbf{E} = \mathbf{E}_{\circ} e^{i(kx - \omega t)}, \quad \mathbf{w} = \mathbf{w}_{\circ} e^{i(kx - \omega t)}$$

از معادلهٔ (۹-۹) نتیجه می شود که

$$k^{\mathsf{Y}} c^{\mathsf{Y}} \mathbf{E}_{\circ} = \omega^{\mathsf{Y}} \left[\varepsilon(\infty) \mathbf{E}_{\circ} + \frac{Ne}{\varepsilon_{\circ}} \mathbf{w}_{\circ} \right]$$

و معادلة (٩-٣٥) چنين مي شود

$$(\omega_{\circ}^{\mathsf{Y}} - \omega^{\mathsf{Y}}) \mathbf{w}_{\circ} = \varepsilon_{\circ} \left[\varepsilon(\circ) - \varepsilon(\infty) \right] \omega_{\circ}^{\mathsf{Y}} \frac{\mathbf{E}_{\circ}}{Ne}$$

با حل این معادلات، رابطهٔ پاشندگی زیر را برای امواج عرضی می یابیم

$$k^{\mathsf{Y}} = \frac{\omega^{\mathsf{Y}}}{c^{\mathsf{Y}}} \left[\frac{\varepsilon(\cdot)\omega_{\diamond}^{\mathsf{Y}} - \varepsilon(\infty)\omega^{\mathsf{Y}}}{\omega_{\diamond}^{\mathsf{Y}} - \omega^{\mathsf{Y}}} \right] \tag{FY-4}$$

این رابطه به همراه رابطهٔ پاشندگی مد طولی که قبلاً بحث کردهایم در شکل ۹-۸ رسم شدهاند. شکل عمومی منحنی پاشندگی با توجه به حدود زیر به سادگی تعیین می شود:

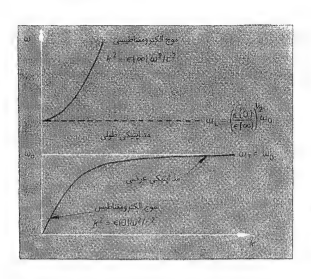
$$\omega \ll \omega_{o}, \qquad k^{\Upsilon} = \varepsilon(\circ)\omega^{\Upsilon}/c^{\Upsilon};$$

$$\omega \gg \omega_{o}, \qquad k^{\Upsilon} = \varepsilon(\infty)\omega^{\Upsilon}/c^{\Upsilon};$$

$$\omega \to \omega_{L} = [\varepsilon(\circ)/\varepsilon(\infty)]^{1/\Upsilon} \omega_{o} \qquad k^{\Upsilon} \to \circ;$$

$$\omega \to \omega_{o}, \qquad k^{\Upsilon} \to \infty$$

جفتیدگی مدهای اپتیکی عرضی با میدان الکتریکی در طول موج بلند تغییر بزرگی در روابط پاشندگی ایجاد کرده است؛ در راستای هر یک از دو شاخهٔ عرضی رابطهٔ پاشندگی، حرکتها به آرامی از ارتعاشات صرف شبکه در یک انتها به امواج کاملاً الکترومغناطیسی در انتهای دیگر



_ فیزیک حالت جامد

شکـــل ۹-۸: اثـر جـفتیدگی ارتعاشات شبکه با یک میدان الکـــتریکی بـر روی روابـط پاشندگی در یک بلور یونی برای مـد طـولی (....)؛ و مـد عـرضی (ـــ)

تغییر میکنند. کوانتوم وابسته به این حرکتها در ناحیهٔ تغییر نوع حرکت، باید به صورت ترکیبی خطی از یک فوتون و یک فونون اپتیکی عرضی در نظر گرفته شود؛ این موجود را پلاریتون مینامند. پلاریتونها در ازمایشهای اثررامان دیده شدهاند. در این آزمایشها تغییر اندازه حرکت و

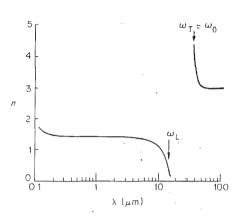
انرژی فوتونها در پراکندگی غیرکشسان توسط بلور اندازه گیری می شود، و برای به دست آوردن رابطهٔ انرژی - اندازه حرکت مربوط به برانگیختگیهای درون بلور به کار می رود.

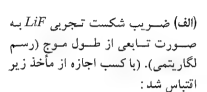
رابطهٔ داشندگی با می توان از طریق اثر آن بر دوی فرد بر شکست و ثابت دی الکتر یک نیز

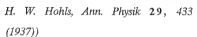
رابطهٔ پاشندگی را می توان از طریق اثر آن بر روی ضریب شکست و ثابت دی الکتریک نیز مشاهده کرد، مقادیر پیش بینی شدهٔ ثابت دی الکتریک با استفاده از معادلاب (۹-۰۱)، (۹-۱۱) و (۹-۲) عبارت است از

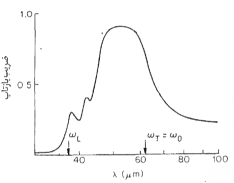
$$\varepsilon(\omega) = n^{\tau}(\omega) = \frac{c^{\tau}}{(\omega/k)^{\tau}} = \left(\frac{\varepsilon(\cdot)\omega_{\circ}^{\tau} - \varepsilon(\infty)\omega^{\tau}}{\omega_{\circ}^{\tau} - \omega^{\tau}}\right) \tag{FT-A}$$

توجه کنید که به ازای $α \leftarrow ω$ و $α \leftarrow ω$ معادلهٔ (α - α) مقادیر مناسب (α) و (α) و (α) و α را می دهد. همچنین توجه کنید که وقتی $α \leftarrow ω$ داریم $α \leftarrow (ω)$ و وقتی α به طرف بسامد اپتیکی طولی $ω \leftarrow ω$ در معادلهٔ (α - α) میل کند $α \leftarrow (ω)$. شکل $α \rightarrow α$ (الف) ضریب شکست اندازه گیری شدهٔ α را به صورت تابعی از طول موج نشان می دهد. واگرایی پیش بینی شده برای α (α) در α به وضوح دیده می شود؛ از تغییر سریع ضریب شکست در نزدیکی این بسامد، در ساختن منشور برای طیف سنجی فروسرخ استفاده می شود. تغییر α α با شندگی بی هنجار نوعی است که به جذب تشدیدی در بسامد α وابسته است α α α α مقایسه کنید). مدل









(ب) ضریب بازتاب یک بلور ضخیم Nacl (باکسب اجازه از مأخذ زیر اقتباس

A. Mitsuishi et. al. J. Opt. Soc. Am., 52,14 (1962))

شکل ۹–۹

ما هیچ گونه میرایی ندارد لذا در آن، جذب که یک فرایند کوانتومی است و در آن یک فوتون جذب می شود و انرژی آن به ارتعاشات شبکه منتقل می شود، پیش بینی نمی شود. از روی شکل -9 (الف) واضح است که ثابت دی الکتریک برای -0 از مقادیر مربوط به -0 بیشتر است؛ این تفاوت مطابق نظریه ای که به طور خلاصه ارائه کرده ایم ناشی از سهم حرکت یونی است.

افزایش فراتر ضریب شکست در طرف چپ شکل ۹-۹ (الف) نشانگر فرارسیدن جذب وابسته به ترازهای انرژی الکترونی یک اتم منزوی است که در بخش ۹-۱-۲ مطرح شد. مقایسهٔ شکلهای ۹-۹ (الف) و ۹-۳ نشانگر تشابه کیفی زیادی است که بین وابستگی بسامدی در سهمهای حرکت نسبی یونی (یک اثر بین یونی) و حرکت نسبی الکترونها و هسته در درون هر یون (یک اثر درون یونی) در ثابت دی الکتریک وجود دارد. البته گستره های بسامد بسیار

متفاو تند؛ سهم اولی در ε معمولاً در بسامدهای ناحیهٔ فروسرخ طیف ناپدید می شود حال آن که در مورد سهم دومی این امر در فراینفش یا ناحیهٔ با طول موج بلند پر تو Xرخ می دهد.

در شکل P-P (الف) هیچ مقداری برای ضریب شکست در گسترهٔ بسامدی P-P (الف) هیچ مقداری برای ضریب شکست در گسترهٔ بسامدی معادلهٔ P-P بنشان داده نشده است، P-P بسامد مد *اپتیکی طبولی* است که تبوسط معادلهٔ P-P داده می شود. در این نیاحیه داریم P-P به به گونه ای که P-P و در نتیجه P-P موهومی هستند؛ این به آن معناست که هیچ موجی نمی تواند منتشر شود. در عوض یک موج میرایی وجود دارد که با ورود به بلور به صورت نمایی مستهلک می شود و برای تابشی که از بیرون فرود می آید بازتاب کامل خارجی حاصل می شود. شکل P-P (ب) نشان می دهد که اندازه گیریهای ضریب بازتاب برای P-P به طور کیفی متأثر از این پدیده هست، ولی بازتاب هرگز کامل نیست. این پیامد دیگری است از صرفنظر کردن از میرایی؛ دراین گسترهٔ بسامدی، از درون بلوری با ضخامت بیش از چند طول موج هیچ عبوری وجود ندارد، ولی بخشی از انرژی به جای بازتاب، جذب می شود. بازتاب از بلورهای یونی راه مفیدی است برای انتخاب نواری از به جای بازتاب، جذب می شود. بازتاب شده را امواج باقیمانده P-P می نامند.

اگر عدد موج آن قدر کوچک نباشد که ما را به ناحیهٔ پلاریتون در منحنی پاشندگی شکل ۹-۸ ببرد می بینیم که بسامدهای ارتعاشات اپتیکی طولی و عرضی با طول موج بلند با رابطهٔ زیر به یکدیگر مربوطاند

$$\frac{\omega_{L}}{\omega_{T}} = \frac{\omega_{L}}{\omega_{o}} = \left(\frac{\varepsilon(\circ)}{\varepsilon(\infty)}\right)^{1/\Upsilon} \tag{FF-9}$$

این رابطهٔ لیدن – ساکس – تلرد (LST) است، که عامتر از چیزی است که محاسبات ما پیشنهاد میکند. این رابطه نشان می دهد که رابطهٔ بین ω_L و ω_T تنها توسط ثابت دی الکتریک ماکرو سکو پی تعیین می شود.

در بخش ۲-۷-۱ توضیح دادیم که آثار ناهماهنگ موجب می شوند که بسامد مدهای ارتعاشی شبکه با دما تغییر کنند و وقتی بسامد یک مد اپتیکی عرضی با طول موج نامتناهی به سمت صفر میل میکند، یک گذار فاز جابه جاگر می تواند رخ دهد. رابطهٔ لیدن – ساکس – تلر پیش بینی می کند که ناپدید شدن بسامد مدنرم با واگرایی ثابت دی الکتریک ایستا، $\infty \leftarrow (\circ)$ همراه خواهد بود. اصولاً ناهماهنگی موجب می شود که ثبابت فنر می و شر k در معادلهٔ (۹–۲۹) در دمای بحرانی صفر شود؛ نتایج $\infty \leftarrow (\circ)$ و $\infty \to \infty$ مستقیماً از این نکته ناشی می شود.

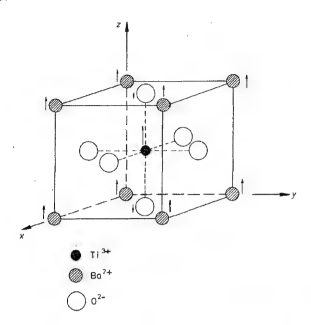
خواص الكتريكي عايق ها _________________

۹-۲ مواد پیروالکتریک

مواد پیروالکتریک در غیاب میدان الکتریکی اعمالی دارای قطبیدگی الکتریکی هستند. هر یاختهٔ یکهٔ بسیط یک گشتاور دو قطبی وابسته به خود دارد. پیشوند پیرو از واژه یونانی به معنای آتش می آید و از آن رو در اینجا به کار می رود که گشتاور دو قطبی ماکروسکوپی تنها هنگامی که ماده گرم شود دیده می شود؛ گشتاور دو قطبی معمولاً توسط یونها و الکترونهایی که بر روی سطح نمونه جمع می شوند خنثی می شود. گرما قسمتی از بارهای سطحی را دور می کند و همچنین موجب تغییر در قطبیدگی ججمی می شود به گونهای که دیگر پوشانندگی کامل نیست. گشتاور دو قطبی ماکروسکوپی نیز ممکن است به دلیل وجود حوزه ها در درون ماده ، که قطبیدگی در هر یک در جهتی متفاوت است، کوچک باشد.

مواد **فروالکتریک** تنها در زیر یک دمای معین پیروالکتریک هستند، که این دما مشخصهٔ ماده است. این مواد از آن رو به این اسم نامیده میشوند که مانستهٔ الکتریکی فـرومغناطیسها هستند، نه به دلیل آنکه ارتباطی با آهن داشته باشند. گذارهای فرو الکتریکی به راههای مختلفی ممکن است بروزکنند، یک امکان در بلورهای مولکولی حاوی مولکولهای قطبی رخ میدهد، این مولکولها قادرند در دماهای بالا بچرخند (بخش ۹-۱-۳ را ببینید)؛ اگر در روند سرد کردن، چرخش متوقف شود گشتاورهای دو قطبی می توانند همخط شوند و یک قطبیدگی الکتریکی خودبهخودي را به بار آورند. فرو الكتريسيته ممكن است در نتيجهٔ يک تغيير فاز جا به جاگر نيز بروز كند (بخش ٢-٧-١)؛ فرو الكتريسيتة باريم تيتانات ((BaTi O))، كه يا ايـن ســازوكار می می شود، در شکل ۹-۱۰ نمایش داده شده است. $BaTiO_{7}$ در بالاتر از ۱۲۰ $^{\circ}C$ ساختار مکعبی پرووسکیت دارد و پاراالکتریک است؛ در زیر این دما ساختار، به دلیل جابهجایی نسبی یونهای مثبت ($Ti^{+\epsilon}Ba^{+\epsilon}$) و منفی (O^{-7}) در امتداد (۱۰۰ مطابق شکل؛ تغییر شکل مى دهد و به ساختار چهارگوشى ($a=b\neq c$, $\alpha=\beta=\gamma=9$ بنديل مى شود. با افزايش جابهجایی، قطبیدگی الکتریکی خودبهخودی وابسته به آن نیز در جهت [۰۰۱] افزایش مییابد. در دماهای پایین تر، BaTiO۳گذارهای فاز جابهجاگر دیگری به ساختارهای حتی با تقارن کمتر را تحمار میکند؛ در زیر C °۵– به شکل راستگوش در می آید و قطبیدگی در جهت [۰۱۱] مکعب اصلی قرار میگیرد و در زیر ۲ °۹۰° به شکل لوزی رخ بـا قـطبیدگی در امـتداد جـهت [۱۱۱] در مـی آید. در

۱- جابه جایی خودبه خودی به دلیل تقارن مکعبی می تواند با احتمال یکسان در امتداد [۱۰۰] یا [۱۰۰] رخ دهد. در عمل یک تک بلور غالباً به تعدادی حوزه تقسیم می شود، هر حوزه یکی از امتدادهای ممکن قطبیدگی را داراست. حضور یک میدان الکتریکی در روند سرد کردن به هنگام گذار می تواند یک فرو الکتریک تک حوزه ایجاد کند.



شکل -9 : ساختار مکسعبی پرووسکیت برای $BaTiO_{\gamma}$ در دمای بالاتر از $170^{\circ}C$ در دمای بالاتر از $170^{\circ}C$. در زیر $170^{\circ}C$ یک گذار فاز جابهجاگر به ساختاری با تقارن پرهارگوشی $170^{\circ}C = 0 = 0 = 0$ رخ مسی دهد. پیکانها اندازهای نسبی و جهتهای جابهجایی یونها در جهت $170^{\circ}C = 0$ ثابت در نظر گرفته شده اند. این بلور در صفحهٔ $170^{\circ}C = 0$ شدره می شود. جابهجایی یونهای مثبت و منفی در جهتهای مخالف مسئول قطبیدگی خودبه خودی است.

بخش بعد مدل سادهای را توصیف میکنیم که بسیاری از ویژگیهای مشاهده شده در گذارهای فاز فروالکتریک را تولید میکند.

* ٩-٢-١ مدل لاندائو

در حوالی گذار فاز، قطبیدگی خودبهخودی P غالباً کوچک است و فرض اصلی مدل لاندائو آن است که تحت چنین شرایطی می توان چگالی انرژی ماده را به صورت یک سری توانی برحسب P بسط داد ۱.

$$F = F_{\perp} + \alpha P^{\Upsilon} + \beta P^{\Upsilon} + \dots$$
 (4\D-9)

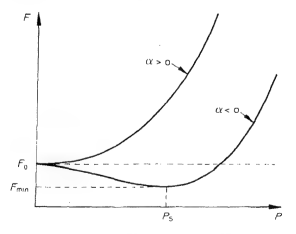
۱- برای بحثی در مورد این بسط، که برای انواع دیگر گذار فاز نیز می تواند به کار رود، به فصل ۱۴ کتاب فیزیک آماری اثر لاندائو و لیفشیتز مراجعه کنید.

که α ، F_0 و α ضرایب وابسته به دما هستند. اگر بلور در حالت ناقطبیده (α ، α) دارای یک مرکز تقارن باشد، تنها توانهای زوج α در نظر گرفته می شوند؛ در نتیجه چگالی انرژی باید با تغییر α به α ناوردا باشد. فرض می کنیم که جملات با توانهای بالاتر از α در بسط قابل اغماض باشند (ولی مسئلهٔ α و ار ببینید). این وضع تنها در صورتی حاصل خواهد شد که α ، در غیر این صورت کمینهٔ α به α به α مربوط خواهد شد، که غیرفیزیکی است.

شکل F به عنوان تابعی از P برای مقادیر مثبت و منفی α در شکل α در نمایش داده شده است. برای مقادیر مثبت α کمینهٔ خود را به ازای α اختیار می کند، حال آنکه برای مقادیر منفی α ، این کمینه در یک مقدار متناهی α رخ می دهد. بنابراین، اگر فرض کنیم که مقدار α دالت تعادل، همان مقداری است که α را کمینه می کند، در آن صورت گذار به حالت فروالکتریک در دمای α را کمینه می کند، در آن صورت گذار به حالت رفتار در مجاورت این دما علاقمندیم و بنابراین فرض می کنیم که کافی باشد که وابستگیهای دمایی α و α با جملات با کو چکترین مرتبه در بسط تیلور آنها حول α تمایش داده شود.

$$lpha = a (T - T_c)$$
 (FF-9)

که a و a b بستند. جملهٔ مستقل از T - T در α ظاهر نشده است زیرا α در T در T مفر می شود. مطابق بحثی که در بالا ارائه شد T مثبت است و اگر حالت فروالکتریک در دمای زیر T پایدار باشد، در آن صورت T نیز مثبت است.



شکل ۱۱-۹:اثر تغییر علامت lpha بر چگالی انرژی لاندائو

قطبیدگی خودبه خودی P_s با کمینه کردن صریح F حاصل می شود. با استفاده از معادلهٔ (۵-۹) داریم:

$$\frac{\partial F}{\partial P} = \Upsilon \alpha P + \Upsilon \beta P^{\Upsilon} = 0$$

$$P_{s} = \left(-\frac{\alpha}{\gamma\beta}\right)^{1/\gamma} = \left\lceil \frac{a(T_{c} - T)}{\gamma b} \right\rceil^{1/\gamma} \tag{FY-9}$$

که در آن معادلات (۹-۴۶) را به کار برده ایم. بنابراین محاسبات ما یک قطبیدگی خودبه خودی را پیش بینی می کند که وقتی T کمتر از T_c شود به صورت T_c) افزایش می یابد. چون T_c اوز صفر به طور پیوسته افزایش می یابد لذا یک گذار فاز مرتبهٔ دوم پیش بینی می شود. ولی توجه کنید که گذار فاز فروالکتریکی T_c T_c مرتبهٔ اول است (مسئلهٔ ۹-۶ را ببینید).

اگر به معادلهٔ (۹–۴۵) چگالی انرژی برهم کنشی EP- مربوط به قطبیدگی در میدان اعمالی T_c ابیفزاییم آن گاه مدل لاندائو را می توانیم برای پیش بینی فشار پذیرفتاری در دمای بالاتر از E به کار بریم. در دمای بالاتر از دمای گذار، در میدانهای ضعیف، Pکوچک است و از عبارت درجهٔ چهارم در معادلهٔ (۹–۴۵) می توان چشم پوشی کرد. بنابراین کمینه کردن چگالی انرژی نتیجه زیر

$$\frac{\partial F}{\partial P} = 7\alpha P - E = \bullet$$

$$P = \frac{E}{\forall \alpha} = \frac{E}{\forall \alpha (T - T_c)}$$

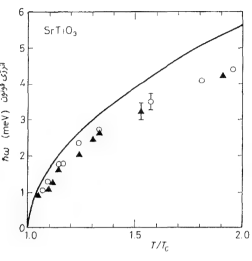
که در مقایسه با معادلهٔ (۹-۱) پذیرفتاری به صورت زیر مشخص می شود

$$\chi = \frac{1}{7\alpha\varepsilon_0 (T - T_C)} \tag{FA-9}$$

را به بار مي آورد.

این رابطه معادل الکتریکی قانون کوری - وایس در مغناطیس (معادلهٔ (۸-۹)) است.

از معادلهٔ (۹–۴۸) در می یابیم که وقتی $T \to T_c$ پذیرفتاری ایستا و در نتیجه ثابت دی الکتریک واگرا می شوند. واگرایی ثابت دی الکتریک در یک گذار فاز جابه جاگر قبلاً در بخش ۱۹–۲۵ مورد توجه قرار گرفته است. در آن جا دیدیم که گذار فاز با محو بسامد یک مداپتیکی عرضی در طیف ارتعاشات شبکه همراه بود و این پدیده از طریق معادلهٔ لیدن – ساکس – تلر، معادلهٔ (۹–۴۴)، منجر به واگرایی ثابت دی الکتریک می شد. مد مربوط به گذار فاز جابه جاگر در ساختار پرووسکیت را می توان مستقیماً با اندازه گیریهای بسامد ارتعاش شبکه توسط پراکندگی ناکشسان نو ترونی مشاهده کرد. شکل ۹–۱۲ چنین اندازه گیریهایی را برای ST Ti O0 ناکشسان نو ترونی مشاهده کرد. شکل ۹–۱۲ چنین اندازه گیریهایی را برای ST



شکل P-11: دایرهها و مثلثها نشانگر اندازه گیریهای وابستگی دمایی بسامد مد نسرم مربوط به گذار فاز جابهجاگر $SrTiO_{\nu}$ نوترونی هستند. Tc دمایی است که در آن گذار فاز رخ می دهد. منحنی توپر نظری است. (با کسب مجوز از مرجع زیر اقتباس شده:

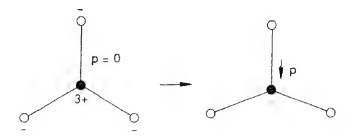
J. Feder and E. Pytte, Phys. Rev. B 1,4803 (1970))

به صورت تابعی از دما نشان میدهد.

مدل فروالکتریسیته فوق، نظیر مدل فرومغناطیس وایس، یک نظریهٔ میدان متوسط است. فرض می شود که قطبیدگی ثابت و مساوی مقداری است که چگالی انرژی را کمینه می سازد. از افت و خیزهای انرژی آزاد حول این مقدار صرفنظر می شود. ولی، در نزدیکی گذار فاز مرتبهٔ دوم این افت و خیزها بزرگ هستند و وابستگیهای دمایی در معادلات گذار (-4) و (-4) را درست نظیر معادلات متناظر در فرومغناطیس تعدیل می کنند (بخش -4) را ببینید).

٩-٣ پيزو الكتريسيته

در مواد پیزو الکتریک قطبیدگی هم با اعمال تنش و هم با تغییر میدان الکتریکی تغییر میدان الکتریکی تغییر میکند؛ برای تنشهای کوچک، قطبیدگی رابطهای خطی با تنش دارد. متقابلاً، در این مواد اعمال میدان الکتریکی موجب کرنش می شود. تمام مواد فروالکتریک پیزوالکتریک هستند اما عکس آن صحیح نیست؛ کوار تز مهمترین مثال برای مادهای است که پیزو الکتریک است اما فروالکتریک نیست. شکل ۹-۱۲ روشی را نمایش می دهد که در آن یک تنش تک محوری می تواند در مولکولی با تقارنی که در غیاب تنش نشانگر گشتاور دو قطبی صفر است گشتاور دو قطبی ایجاد کند. لازم است که مولکول مرکز تقارن نداشته باشد و این نیز محدودیت دیگری است



شکل ۹-۱۳: نمایش روشی که یک مولکول می تواند در نتیجهٔ تنش، تک محوری، یک گشتاور دو قطبی به دست آورد.

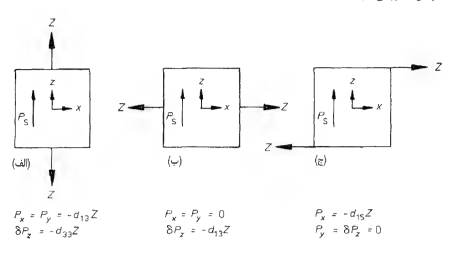
برای ساختار بلورهایی که می توانند خاصیت پیزو الکتریسیته را به نمایش گذارند.

مواد پیزو الکتریک کاربرد وسیعی به عنوان مبدل برای تبدیل انرژیهای الکتریکی و مکانیکی به یکدیگر دارند. کاربردهای مهم آنها شامل تولید و آشکارسازی امواج فرا صوتی، کنترل الکتریکی جابه جاییهای کوچک (برای مثال در دستگاههای اپتیکی و در میکروسکوپ تونلی روبشی) و قطعات موج صوتی سطحی (SAW) می شود.

رفتار پیزوالکتریکها با معادلاتی توصیف می شوند که کرنش e و قطبیدگی P ی حاصل از اعمال همزمان تنش z و میدان الکتریکی E را مشخص میکند. این معادلات عبارتند از :

$$P = -dZ + \varepsilon_{\circ} \chi E$$

$$e = -sZ + dE$$
(49-9)



شکل ۹-۱۴: تعنیرات در قعطبیدگی الکتریکی بلور چهارگوش فروالکتریک $BaTiO_V$ ناشی از : (الف) تنش تک محوری در امتداد Z! (ب) تنش تک محوری در امتداد Z! (ب) تنش برشی در صفحهٔ Z. تنش Z عبارت است از نیروی اعمالی به ازای واحد سطح در هر مورد مقادیر ضرایب در $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ عبارتند از $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ عبارتند از $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ عبارتند از $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$ و $Z^\circ C$

مسایل ۹

P-1 نشان دهید که اگر P-1 با معادلهٔ P-1 و P-1 با معادلات P-1 و P-1 تعریف P-1 نشان دهید که اثر ثری موجی که از درون جامدی شوند، در آن صورت P-1 P-1 نشان دهید که انرژی موجی که از درون جامدی می گذرد پس از طی فاصلهٔ P-1 P-1 P-1 P-1 نشان دهید که سرعتهای گروه و فاز P-1 و نشان دهید که سرعتهای گروه و فاز P-1 نشان دهید که سرعتهای گروه و میکنند.

۳-۹ مقدار $\hbar \omega_0$ ، که در آن ω_0 با رابطهٔ (۹–۱۸) داده می شود، را با نتیجهٔ نظریهٔ بور در مورد انرژی بستگی یک الکترون به هسته ای با بار Ze مقایسه کنید.

auبا به کاربردن دادههای شکل ۹-۶، زمان واهلش چرخش مولکولها در یخ را به صورت $au= au_0$ $\exp(T_0/T)$ تابعی از دما برآورد کنید. نشان دهید که وابستگی دمایی با عبارت au و متادیر au و au را بابید. مبنای فیزیکی این نوع وابستگی دمایی چیست؟

۹-۵ در NaCl اندازهٔ هر ضلع یاختهٔ یکه برابر $^{\rm A}$ ۵/۶، ثابت دیالکتریک ایستا ۵/۸۹ و مدول

یانگ در جهت [۱۰۰] برابر ۱۰^{۱۰} Nm منعکس می شود را برآوردکنید و جوابهای خود را با دادههای تجربی شکل ۹-۹ (ب) مقایسه کنید.

 P_{σ} در P_{σ} گذار فروالکتریکی در دمای P_{σ} ۱۲۰° مرتبهٔ اول است؛ P_{σ} در دمای P_{σ} در صورت ناپیوسته به یک مقدار متناهی جهش می کند. نشان دهید که چنین رفتاری را می توان با مدل لاندائو که در آن جملات تا مرتبهٔ ششم برحسب P در چگالی انرژی آزاد به صورت زیر منظور شده اند، پیش بینی کرد

$$F = F_{\circ} + \alpha p^{\gamma} + \beta P^{\gamma} + \gamma P^{\beta}$$

با رسم نمودارهایی نظیر شکل ۹-۱۱، علامتهای مناسب را برای ضرایب به دست می آورید. P_c را در $T=T_c$ بر آورد کنید.

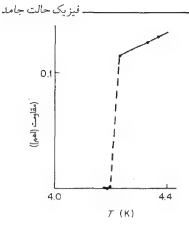
اعتقاد شخصی من آن است که جادهٔ منتهی به یک کشف علمی به ندرت مستقیم است و کشف علمی با ندرت مستقیم است و کشف علمی الزاماً مستلزم مهارت زیاد نیست. در واقع من متقاعد شده ام که اغلب تازه واردها در هر زمینه از مزیت بزرگی برخوردارند و آن اینکه غافل اند، و تمام دلایل، اینکه چرا یک آزمایش بخصوص را نباید انجام داد، را نمی دانند. – ایوان ژیاور (کاشف پدیدهٔ تونل زنی بین ابررسانا)، به هنگام دریافت جایزه نوبل در سال ۱۹۷۳ میلادی.



ابررسانايي

۱−۱ مقدمه

ابررسانایی در سال ۱۹۱۱ میلادی، توسط اچ. کامرلینگ اونس سه سال پس از ایمنکه او برای اولین بار هیلیوم را مایع کرد، کشف شد. دسترسی به این مایع او را قادر به بررسی مقاومت الکتریکی در دماهای پایین ساخت. ولی جیوه را برای این منظور برگزید، زیرا در آن زمان خالص سازی جیوه به وسیلهٔ تقطیر به راحتی امکانپذیر بود و این پیش بینی مطرح شده بود که مقاومت فلزات بسیار خالص ممکن است در -T به سوی صفر میل کند. همان گونه که از شکل -1 پیداست، رفتار مشاهده شده به مراتب مهیج تر از این بود؛ گذاری ناگهانی به حالتی با مقاومت ظاهراً صفر در دمایی حدود + ۴/۲۸ روی داد. اونس این حالت جدید را به عنوان حالت ابررسانایی توصیف کرد و بلافاصله تثبیت شد که هیچ ارتباط اساسی بین این پدیده و خلوص بالای مواد ندارد؛ افزودن مقدار قابل توجهی از ناخالصی به ماده اغلب تأثیر اندکی روی گذار ابررسانایی دارد، هر چند با این کار، مقاومت حالت بهنجار (عادی) به طور قابل ملاحظهای افزایش می یابد (بخش + + ۲).



شكل ۱۰۱۰ : گذار ابررسانايي جيوه. ااقتباس از H. Kamerligh Onnes, Leiden Commun. 124c. (1911)]

متعاقب آن نشان داده شد که فلزات و آلیاژهای بسیاری ابررسانا می شوند I . گذار ابررسانایی می تواند بسیار تیز، با پهنای کمتر از T T ، در تک بلورهایی از فلزی، از قبیل قلع کاملاً باز پخت شده، باشد. عنصر با بالاترین دمای گذار، T T T T T T نیوبیوم (I I است. جستجو برای یافتن موادی با دماهای گذار بالاتر منجر به مطالعهٔ آلیاژها و ترکیبات شد. در سال ۱۹۷۲ میلادی کشف شد که دمای گذار T T

هیچکس موفق نشده است مقاومت متناهیای در مقابل جریانهای اندک در حالت ابررسانایی اندازه بگیرد. حساسترین روش آشکارسازی یک مقاومت کوچک آن است که افت جریان را در یک حلقهٔ بستهٔ ابررسانا اندازه بگیریم. اگر مقاومت حلقه Rو خودالقایی آن Lباشد، در آن صورت جریان باید با ثابت زمانی L/R افت کند. عدم توفیق در مشاهدهٔ افت جریان

۱ در میان عناصر فلزی متداول که در دماهای دسترس پذیر کنونی ابررسانا نمیشوند، از مس، طلا، فلزات قلیایی و فلزاتی که نظم مغناطیسی دارند، از قبیل آهن، نیکل و کبالت، می توان نام برد.

ابررسانایی ___________

ماندگار باعث شده است که کران بالایی در حدود Ωm^{-1} ۰۱ برای مقاومت ابـررساناها در مقایسهٔ با مقداری از مرتبهٔ Ωm^{-1} ۰۱ برای مس در دمای اتاق محاسبه شود (مسئله ۱۰-۱).

۱-۱ خواص مغناطیسی ابررساناها

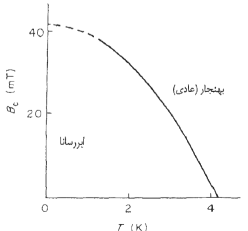
۰ ۱–۲–۱ ابررساناهای نوع اول

ابررساناها، براساس رفتارشان در حضور میدان مغناطیسی، به دو دسته تقسیم می شوند. در این بخش رفتار ساده تر مربوط به ابررساناهای نوع یک و در بخش -7--7 رفتار ابررساناهای نوع دو را توصیف می کنیم. همهٔ نمونههای خالص عناصر ابررسانا، به جز Nb، رفتار ابررسانای نوع یک را از خورد بروز می دهند و خاصیت ابررسانایی با میدان مغناطیس اعمال شدهٔ نه چندان بزرگ، B_c ، که به میدان بحرانی موسوم است، تخریب می شود. در شکل -7-1 میدان B_c به صورت تابعی از دما برای جیوه نشان داده شده است. وابستگی دمایی B_c ، با تقریبی خوب، به قرار زیر است:

$$B_c(T) = B_c(\circ) \left[1 - \left(\frac{T}{T_c} \right)^{\Upsilon} \right]$$
 (1-10)

از وجود یک میدان بحرانی نتیجه می شود که برای شارش جریانی در سیم نیز یک مقدار بحرانی و جود خواهد داشت و آن جریانی است که میدان ناشی از آن برابر B_c شود؛ این امر به فرضیهٔ سیلسبی موسوم است.

در سال ۱۹۳۳، مایسنر و اوشنفلد تغییرات فضایی میدان مغناطیسی را در همسایگی یک ابررسانا مطالعه و کشف کردند که توزیع میدان با صفر بودن میدان درون ابررسانا سازگار است. این طرد شار مغناطیسی از ابررسانا به اثر مایسنر شهرت دارد و از جریانهای الکتریکیای موسوم



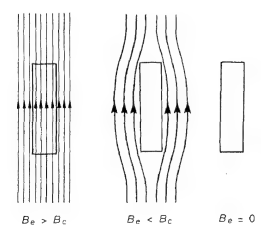
شكل ١٠-٢: منحنى ميدان بحراني جيوه.

به جریانهای استتار ناشی می شود، که در سطح ابررسانا شارش می کنند، به گونهای که میدانی مساوی در جهت خلاف میدان اعمالی تولید می کنند. طرد شار میدان، به هنگام کاهش میدان به مقداری کمتر از B_c و در دمایی ثابت در شکل -7، برای نمونهای به شکل استوانهٔ طویل، نشان داد شده است؛ اگر نمونه در حضور میدان اعمالی پا یا آن قدر سرد شود تا به حالت ابررسانایی برود نیز طرد میدان روی می دهد. برای بسیاری از منظورها می توانیم با به حساب آوردن اثر مایسنر، ابررسانا را به منزلهٔ یک مادهٔ مغناطیسی در نظر بگیریم که در آن به جای جریانهای استتاری یک مغناطش هم ارز آن جریانها وجود داشته باشد؛ از آنجا که لازم داریم B_c باید داشته باشیم B_c و B_c باید داشته باشیم

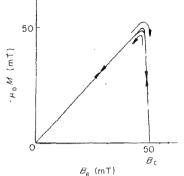
$$\mathbf{M} = -\mathbf{H} \tag{7-10}$$

مقایسهٔ معادلهٔ (۱۰-۲) با معادلهٔ (۷-۱) نشان می دهد که یک ابررسانای نوع یک چنان رفتاری دارد که گویی پذیرفتاری مغناطیسی آن $1-=\chi$ است و در نتیجه اغلب از آن به عنوان یک دیامغناطیس کامل یاد می شود. شکل 1-+ نمایش می دهد که چگونه یک استوانهٔ طویل از سرب کاملاً باز پخت شده، مطابق آنچه که از معادلهٔ (۱۰-۲) پیش بینی می شود، رفتار می کند.

نمونه های باز پخت نشده اغلب اثر ناکامل مایسنر را از خود نشان می دهند؛ شار مغناطیسی درون ماده در نواحی شبه پایدار، که وقتی میدان به مقداری کمتر از B_c کاهش می یابد به حالت بهنجار باقی می مانند، به دام می افتد. به دام اندازی شار تا حدودی، ۲۲ سال تأخیر بین اولین مشاهدهٔ ابررسانایی و کشف اثر مایسنر را توجیه می کند. این نکته روشن نشده بود که شار به دام افتاده تنها جلوه ای از رفتار غیر تعادلی است؛ در عوض، استدلال زیر آن را به منزلهٔ نتیجه ای مسلم از



شکل $^{-1}$: طرد شار از استوانهٔ طویل ابررسانا وقتی میدان به مقداری کـمتر از B_c کاهش می یابد. در حالت تعادل، شار به دام نمی افتد.

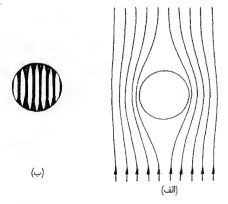


شکل ۱۰-۴: منحنی تقریباً برگشت پذیر مغناطش میلهای از سرب خالص ابررسانای کیاملاً باز پخت شده. این منحنی با کسب اجازه، از مرجع زیر اقتباس شده است:

J. P. Livingston, Phys. Rev., 129, 1943 (1963).

رسانندگی نامتناهی حالت ابررسانایی تلقی میکند. رسانندگی نامتناهی حکایت از صفر بودن میدان الکتریکی درون یک ابررسانا میکند و بنابراین، با استفاده از قانون فاراده، $Curl \mathbf{E} = \mathbf{B}$ مبین وجود یک میدان مغناطیسی مستقل از زمان است. این امر به اشتباه این گونه تفسیر شد که هر میدان مغناطیسی ای درون نمونه، در اثر گذار به حالت ابررسانایی به دام خواهد افتاد. کشف اثر مایسنر نشان داد که حالت شار صفر حالت تعادلی واقعی یک نمونهٔ استوانه ای طویل، در حضور تمامی میدانهای کمتر از B_c است.

در مورد سایر شکلهای نمونه، طرد کامل شار، حتی در نمونههای کاملاً باز پخت شده، در حضور تمامی میدانهای کمتر از B_c روی نمی دهد. برای توضیح این امر، نمونهٔ کروی شکلی را، مطابق شکل -1 در نظر می گیریم. به این دلیل که شار از درون کره به بیرون رانده می شود،



شکل -1 - 0: (الف) کرهٔ ابورسانا در حالت مایسنر، میدان در استوا به اندازهٔ -0. بزرگتر از میدان اعمالی است. (ب) حالت میانی کره ابورسانای نوع یک، مناسب میدانهای اعمال شدهٔ بین $\frac{1}{\sqrt{B_c}}$ و $\frac{1}{\sqrt{B_c}}$ با افزایش در این گستره، نواحی بهنجار سایه زده به قیمت کاهش نواحی ابورسانای سایه نزده، رشد میکنند. برای سادگی، خطوط میدان نشان داده نشده اند.

میدان در استوای کره بر میدان اعمال شده فرونی خواهد داشت. از این رو، وقتی میدان اعمالی به مقدار $\frac{7}{8}$ می رسد، میدان در استوا برابر B_c می شود و کره دیگر نمی تواند به حالت مایسنر باقی بماند. این کره نمی تواند به حالت بهنجار گذار کند، زیرا این عمل میدان را در همه جا به $\frac{7}{8}$ کاهش می دهد، که در آن مقدار میدان، حالت بهنجار پایدار نیست. به ازای میدانهای بین $\frac{7}{8}$ و $\frac{7}{8}$ کره در حالت میانی است، حالتی که در آن، کره حاوی نواحی ماکروسکو پی یک در میان بهنجار و ابررسانایی است و در شکل -1 (ب) نمایش داده شده است؛ میدان در نواحی بهنجار برابر $\frac{7}{8}$ و در نواحی ابررسانا صفر است. حالت میانی ابررسانای نوع یک را نباید با حالت آمیختهٔ ابررسانای نوع دو اشتباه کرد (بخشهای -1).

 $B^{7}/7\mu_{0}$ وجود میدان بحرانی B_{c} پیامدی از اثر مایسنر است. انرژی ذخیره شده در میدان (B_{c} به ازای واحد حجم) برای حالت مایسنر، بزرگتر است از انرژی حالت بهنجار، که در آن میدان به طور یکنواخت به درون ماده نفوذ می کنند (معمولاً می توان از مغناطیس ضعیف حالت بهنجار ضرفنظر کرد). سرانجام، با افزایش میدان مغناطیسی، انرژی افزایش یافتهٔ میدان مغناطیسی با اختلاف انرژی بین حالتهای بهنجار و ابررسانا برابری می کند و برای ماده مطلوبتر خواهد بود که به حالت بهنجار گذار کند. برای بحث کمّی این استدلال باید قدری به ترمودینامیک ساده بپردازیم.

۰ ۱-۲-۱ ترمودینامیک گذار ابررسانایی

میدان B_c ، که به ازای آن حالتهای بهنجار (N) و ابررسانا (S) در تعادلند، از برابری انرژیهای آزاد گیبس آنها مشخص می شود. عبارت کار مغناطیسی را برابر M . M - می گیریم. که در آن M میدان اعمالی است و انرژی آزاد گیبس به ازای واحد حجم عبارت است از M

G = U - TS

که در آن U و S انرژی داخلی و آنتروپی به ازای واحد حجماند. حال کمیت زیر را محاسبه

نمیکنیم، به معنای چشمپوشی از اثر تغییرات فشار نمونه در حین گذار ابررسانایی است.

۱- انرژی مغناطیسی درون ماده، برای حالت مایسنر کوچکتر است، زیرا برای آن B=0 و انرژی افزایش یافتهٔ خارج ماده از مقدار لازم برای جبران هم بیشتر است. Y- برای بحث پیرامون کار مغناطیسی، کتاب نوشتهٔ مندل Y را ملاحظه کنید. انتخاب عبارت کار در

ابررسانایی به صورت B_e متداولتر است، البته در ابررسانایی نه در مغناطیس. این عبارت مناسب ازری داخلی U'=U+M است که شامل انرژی برهم کنش نمونه با منابع میدان خارجی U'=U+M همی شود. در این رهگذر، U'=U+M به صورت U'=U+M نوشته می شود. اینکه جملهٔ U'=U+M و در U'=U+M منظور

مىكنيم

$$dG = dU - TdS - SdT = TdS - M \cdot dB_e - TdS - SdT$$

$$= -M \cdot dB_e - SdT \qquad (r-10)$$

بنابراین G آن تابع ترمو دینامیکی است که در تعادل گرمایی، در دما و میدان اعمالی ثابت، کمینه می شود.

استوانهای طویل از یک ابررسانا را موازی با میدان اعتمالی در نظر میگیریم. از معادلهٔ (۱۰-۳)، در دمای ثابت، می توان انتگرال گرفت و به اثر میدان اعمال شده روی انرژی آزاد یک ابررسانا دست یافت.

$$G_{s}(B_{e},T) = G_{s}(\cdot,T) - \int_{0}^{B_{e}} \mathbf{M} \cdot d\mathbf{B}_{e}$$
 (f-10)

برای استوانهای طویل در پیوست (ب) نشان دادهایم که $\mathbf{B_c} = \mu_0 \mathbf{H}$ ، که در آن \mathbf{H} میدان درون ابررساناست. با درج $\mathbf{M} = -\mathbf{H}$ [معادلهٔ (۲-۱۰)]، برای ابررسانای در حالت مایسنر، چنین خواهیم یافت.

$$G_{s}(B_{e},T) = G_{s}(\cdot,T) + \int_{0}^{B_{e}} \frac{B_{e}}{\mu_{o}} dB_{e} = G_{s}(\cdot,T) + \frac{B_{e}^{\Upsilon}}{\gamma_{\mu_{o}}} \qquad (\Delta-1\circ)$$

که در آن آخرین جمله، همان گونه که در انتهای بخش پیشین بحث شد، نمایشگر انرژی مغناطیسی اضافی مربوط به طرد میدان مغناطیسی است. در صورتی که از مغناطیس ضعیف حالت بهنجار چشم بپوشیم، در آن صورت انرژی آزاد گیبس G_N این حالت مستقل از میدان است

$$G_N(B_e,T) = G_N(\cdot,T)$$

با برابر گرفتن انرژیهای آزادگیبس در میدان بحرانی خواهیم داشت

$$G_{N}(\cdot,T) - G_{s}(\cdot,T) = \frac{B_{c}^{T}}{\gamma \mu_{o}}$$
 (5-10)

و در نتیجه میدان بحرانی به طور مستقیم به اختلاف انرژیهای آزاد بین حالتهای بهنجار ابررسانایی در میدان صفر، مربوط می شود، به همین دلیل B_c اغلب به میدان بحرانی ترمودینامیکی موسوم است. مقدار مثبت $G_N - G_S$ توضیح می دهد که چرا، در میدان صفر، حالت ابررسانایی پایدار تر از حالت بهنجار است؛ این کمیت انرژی چگالش حالت ابررسانایی است.

به طور تجربی یافت شده است که تقریباً $B_c \propto T_c$ و ثابت تناسب از مرتبهٔ $^- NTK^{-1}$ ، است؛ از این رو، به کمک معادلهٔ (۱۰-۶)، انرژی چگالش از مرتبهٔ $^- T_c$ $^+ M_c$ خواهد بود. این

اختلاف انرژی متناظر است با کسر $k_B \, T_c \, / arepsilon_F$ از الکترونهای رسانش، که انرژی آنها به میزان $k_B \, T_c \, / arepsilon_F$ در اثــر گـــذار بــه حــالت ابــررسانایی کــاهش یـافته است و بـنابرایــن بــا ضــریب $k_B \, T_c \, / arepsilon_F$ در اثــر $k_B \, T_c \, / arepsilon_F$) کوچکتر از انرژی جنبشی کل الکترونهاست.

از معادلهٔ (۱۰-۶) می توان به دو نتیجهٔ مهم دقیق در مورد ابررساناهای نوع یک رسید. با استفاده از $S = -(\partial G/\partial T) = S$ [از معادلهٔ (۱۰-۳)] در می یابیم که اختلاف در چگالی بین این حالت، در میدان صفر، عبارت است از

$$\Delta S = S_S - S_N = \frac{1}{Y\mu_o} \frac{dB_c^{\Upsilon}}{dT} = \frac{B_c}{\mu_o} \frac{dB_c}{dT}$$
 (Y-10)

با به کارگیری T ∂S / ∂T ، اختلاف در ظرفیت گرمایی به ازای واحد حجم، در میدان صفر، چنین است

$$\Delta C = C_S - C_N = \frac{T}{\mathsf{Y}\mu_o} \frac{d^{\mathsf{Y}}B_c^{\mathsf{Y}}}{dT^{\mathsf{Y}}} = \frac{T}{\mu_o} \left[B_c \frac{d^{\mathsf{Y}}B_c}{dT} + \left(\frac{dB_c}{dT} \right)^{\mathsf{Y}} \right] \tag{A-10}$$

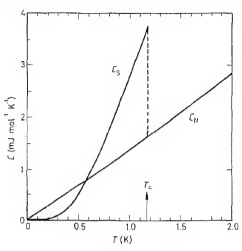
استفاده از معادلات (۱۰۰–۷) و (۱۰۰–۸) تو أم با منحنی میدان بحرانی به صورتی که در شکل ۱۰-۲ نشان داده شده است ما را قادر میسازد تا به چند نتیجه گیری کیفی مهم دست یابیم.

(۱) در T_c اختلاف آنتروپی که صفر می شود، زیرا در آن دما $B_c = 0$ ، ولی اختلاف ظرفیت گرمایی ΔC متناهی است، زیرا $\Delta C = 0$ ؛ ناپیوستگی در ظرفیت گرمایی در ΔC در شکل $\Delta C = 0$ آشکارا دیده می شود. این شکل ظرفیت گرمایی اندازه گیری شده برای آلومینیوم را نشان می دهد. بنابراین گذار ابررسانایی در میدان اعمالی صفر یک گذار مرتبهٔ دوم است. $\Delta C = 0$ می می می شدند.

(۲) که و ΔC و مطابق قانون سوم ترمودینامیک، در T=0 صفر می شوند. (۳) برای ΔC ، C است؛ لذا حالت ابررسانایی (۳) برای $\Delta S<0$ است؛ لذا حالت ابررسانایی

منظم تر از حالت بهنجار است؛ ماهیت این نظم را در بخش -1 مورد بحث قرار می دهیم. منظم تر از حالت بهنجار است؛ ماهیت این نظم را در بخش -1 مورد بحث قرار می دهیم. (۴) به دلیل اینکه ΔS برای -1 -1 -1 متناهی است، گرمای نهانی در گذار ابررسانایی، در میدانی متناهی وجود دارد که با -1 بیان می شود؛ معادلهٔ -1 (-1) دقیقاً اختلاف آنتروپی در میدان صفر را به دست می دهد ولی -1 مستقل از میدان است. -1 مستقل از میدان است، چون اثر است، زیرا مغناطیس حالت بهنجار بسیار ضعیف است و -1 مستقل از میدان است، چون اثر مایسنر به این معناست که میدان درون ابررسانا، تا میدانی برابر -1 صفر باقی می ماند.

نتیجه گیریهای (۱)، (۲) و (۳) برای ابررسانای نوع دو معتبر باقی می مانند ولی آنها را به روش دیگر باید اثبات کرد. چرا که ابررسانای نوع دو گذاری تیز، از حالت مایسنر به حالت بهنجار در میدانی برابر B_c ، از خود نشان نمی دهند.



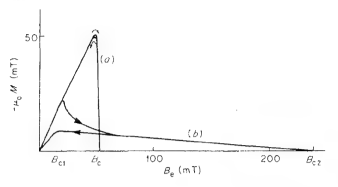
شکل $^{\circ}$ اومینیوم بهنجار و ابررسانا اندازه گیریهای حالت B_c بهنجار با اعمال میدانی بزرگتر از B_c انجام شدهاند. دمای دبی بالای آلومینیوم به این معناست که سهم شبکه در ظرفیت گرمایی، در این گسترهٔ دما، اندک و سهم الکترونی غالب است. به ناپیوستگی در ظرفیت گرمایی C_s و کاهش نهایی C_s در دماهای بین توجه کنید. اقتباساز C_s به بهنایی و کاهش نهایی C_s در دماهای بین توجه کنید. اقتباساز C_s بهنایی و کاهش نهایی C_s در دماهای باین توجه کنید. اقتباساز

۱۰ - ۲ - ۲ ابررساناهای نوع دو

اگرچه Nb تنها عنصری است که در حالت خالص خود ابررسانای نوع دو است، ولی سایر عناصر نیز عموماً، وقتی که مسافت آزاد میانگین الکترونها در آنها به وسیلهٔ آلیاژسازی به قدر کافی کاهش داده می شود، ابررسانای نوع دو می شوند. شکل V-V منحنیهای مغناطش استوانههای نازک Pb-In ی خالص و آلیاژ Pb-In را مقایسه می کند؛ آلیاژ با افزایش میدان، فقط تا میدان B_{c_1} اثر کامل مایسنر را از خود نشان می دهد. میدان D_{c_1} کمتر از میدان بحرانی ترمودینامیکی مربوط به D_{c_1} خالص است. برای میدان خارجی بزرگتر از D_{c_2} شار مغناطیسی به طور جزئی به درون آلیاژ نفوذ می کند، هر چند آلیاژ، مشخصهٔ حالت ابررسانایی خود، یعنی حمایت از شارش جریان بدون اتلاف، را حفظ می کند D_{c_1} گذار به حالت بهنجار و نفوذ کامل شار در میدان به طور قابل ملاحظه بالاتر D_{c_1} و می دهد. آلیاژ، در میدانهای بین میدانهای به ماهیت آن در بخش می دهد. آلیاژ، دامیخود داده خواهد شد.

براساس معادلهٔ (۱۰-۴)، افزایش انرژی آزادگیبس مربوط به طردشار مغناطیسی به وسیلهٔ یک ابررسانا با مساحت، $M \cdot dB_e$ ، زیر منحنی مغناطش برابر است. این معادله مطلقاً فقط در حالتهای تعادل به کار بردنی است؛ این حالتها با منحنیهای برگشت پذیر مغناطش مشخص می شوند. ولی می توان آن را به تقریب در مورد منحنی تقریباً برگشت پذیر مربوط به آلیاژ Pb-In در شکل V-I نیز به کار برد. مساحت زیر این منحنی تقریباً برابر مساحت زیر منحنی

۱- جریان بحرانی I_c به وسیلهٔ فرضیهٔ سلسبی به میدان بحرانی مربوط نمی شود، ولی به حالت متالوژی بستگی دارد؛ هر چه ماده ناهمگن تر باشد، I_c بیشتر خواهد بود (برای توضیح بخش ۱۰–۵-۳ را ببینید).



شکل ۱۰-۷: منحنیهای تقریباً برگشت پذیر مغناطش برای میله های طویل کاملاً باز پخت شدهٔ: (الف) سرب خالص (مانند شکل ۱۰-۴)؛ (ب) سرب نوع دو حاصل از آلیاژ سازی با ۲۳/۸٪ ایندیوم. این منحنی، با مجوز، از مرجع زیر اقتباس شده است:

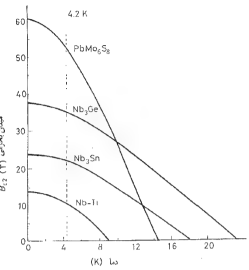
J.P. Livingston, Phys. Rev. 129, 1943 (1963).

مغناطش Pb خالص است؛ در می یابیم که آلیاژسازی تغییر اساسی ای در انرژنی چگالش ایجاد نمی کند. نفوذ جزئی میدان در حالت آمیخته امکان تداوم ابررسانایی تا میدانهای به طور قابل ملاحظهٔ بالاتری را در آلیاژ فراهم می سازد. با افزایش غلظت ایندیوم B_{c_1} کم و B_{c_2} زیاد می شود.

در ابررساناهای نوع دوم فرین، B_{c_1} آن قدر کوچک است و نفوذ میدان در حالت آمیخته تقریباً آن قدر کامل است که قبل از اینکه مساحت زیر منحنی مغناطش با انرژی چگالش برابری کند، مقادیر بسیار زیادی برای B_{c_1} حاصل می شود. برای مقادیر بوزگ B_{c_1} باید رهیافت ترمودینامیکی خود را تعمیم دهیم تا کاهش در انرژی آزاد گیبس مربوط به پارامغناطیس ضعیف حالت بهنجار را نیز منظور کنیم. این کاهش، کران بالایی بنیادی ای بر B_{c_1} تحمیل می کند، که کران کلوستون نامیده می شود و در حدود A_{c_1} تسلا است (مسئلهٔ A_{c_1} را ببینید). شکل A_{c_1} مقادیر A_{c_2} را به صورت تابعی از دما برای برخی از ابررساناهای نوع دوم فرین نشان می دهد.

١٥ ٣-١٥ معادلة لندن

در بخش V-V-V دیدیم که صلب بودن تابع موج الکترون در مقابل اختلال ناشی از اعمال یک میدان مغناطیس مستقیماً منجر به دیا مغناطیس و طرد میدان از ناحیه ای، به استثنای یک لایهٔ سطحی به ضخامت حدود Λ ، ، ، ، ، ، می شود که الکترون آن را اشغال کرده است. بنابراین ضعف اثرهای دیامغناطیسی در بسیاری از مواد توضیح داده می شود، زیرا توابع موج عادی اتمی، در



 $B_{c_{\gamma}}$ شکل مادان بحرانی بالایی : Λ - ۱۰ میدان بحرانی بالایی برخی از به صورت تابعی از دما برای برخی ابررساناهای نوع دو فرین. این نتایج، با مجوز از مرجع زیر، اقتباس شدهاند: R Chevrel, Superconductor Material Science: Fabrication and Applications, ed. S. Foner and B. Schwarts, Plenum, New York (1980).

مقایسهٔ با فاصلهٔ استتار، گستردگی اندکی دارند. دیا مغناطیس کامل ابررساناها حکایت از آن دارد که توابع موجی وجود دارند که در سرتاسر ماده گستردهاند و به راحتی در اثر اعمال میدان مغناطیسی مختل نمی شوند.

فریتز لندن برای اولین بار پیشنهاد کرد که جریانهای مسئول برای استتار باید با معادلهٔ زیر توصیف شوند:

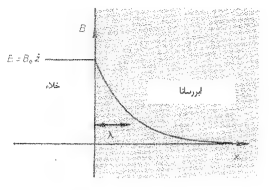
$$Curl \mathbf{j} = \frac{-n_{s} e^{\gamma}}{m} \mathbf{B} \tag{9-10}$$

این معادله به معادلهٔ لندن معروف است و تاو عبارت زیر است

$$\mathbf{j} = \frac{n_s e^{\gamma}}{m} \mathbf{A} \tag{1.-1.}$$

که همان معادلهٔ (۷-۳۲) است با این تفاوت که جانشینی $n_S \to n$ این امکان را فراهم می سازد که فقط کسر n_S / n از الکترونها (کسر ابررسانایی) توابع موج صلب دارند. معادلهٔ (۱۰-۹) [یا همارز آن معادلهٔ (۱۰-۵)] را می توان به منزلهٔ جانشینی برای قانون اهم، $\mathbf{J} = \sigma \mathbf{E}$ ، برای توصیف رفتار الکترونهای ابررساننده، تلقی کرد.

برای مشاهده اینکه معادلهٔ (۱۰۰-۹) اثر مایسنر را توضیح می دهد، این معادله را در مورد یک مرز تخت (x=0)، که ابررسانا را (x>0)) از خلاء (x<0) جدا می کند، به کار می بریم. میدان مغناطیسی $\mathbf{B}=B_e$ را موازی مرز و در خلاء اعمال می کنیم (شکل ۱۰-۹). از ترکیب معادلهٔ



شكل ١٠-٩: معادلة لندن كاهش نمايي میدان مغناطیسی را درون یک ابسررسانا، که ناحیهٔ x>0 را اشغال کرده، پیشگویی

صدق میکند:

جواب این معادله عبارت است از

باید $a = B_e$ باشد و در نتیجه x = 0

و $B=\omega$ ، در می یابیم که میدان $B=\mu_{
m o}$ درون $div\; {f B}=0$ و $div\; {f B}=\omega$ ، در می یابیم که میدان ${f B}$ ابررسانا معادلهٔ زیر را برآورد می کند:

$$\lambda^{\mathsf{Y}} \nabla^{\mathsf{Y}} \mathbf{B} = \mathbf{B} \tag{11-10}$$

که در آن χ مطابق بخش ۷–۳–۲ برابر است با $\chi' = m/\mu_{
m o}\,n_{
m s}\,e^{-\gamma}$. از این رو میدان مغناطیسی در

ابررسانا برای هندسهٔ شکل $B = B(x)\widehat{z}$ به شکل $B = B(x)\widehat{z}$ است، که در آن B(x)در معادلهٔ زیر

 $\lambda^{\mathsf{Y}} \frac{d^{\mathsf{Y}} B}{d x^{\mathsf{Y}}} = B$

$$\lambda \frac{1}{dx} = B$$

$$B(x) = ae^{-x/\lambda} + be^{+x/\lambda}$$
 (17-10)

که در آن a و b ثابتهای انتگرالگیریاند. جملهٔ دوم، که در آن a در فواصل دور از مرز، بـه طور نهایی با xافزایش مییابد، غیر فیزیکی و مردود است. لذا برای برقراری شرط $B\!=\!B_e$ در

> $B(x) = B_e e^{-x/\lambda}$ (14-10)

$$B(x) = B_e e^{-x/x} \tag{11-10}$$

بنابراین، همانطور که در شکار ۲۰۱۰ نشان داده شده است، میدان مغناطیسی درون ابررسانا بــه

۱- مهم است دقت کنیم که در این بخش، به جای آنکه جریانهای استتاری را بـا مـغناطش هـم ارزشــان تعویض کنیم، آنها را به صراحت به حساب میآوریم. در این رهیافت بىرای بـررسی رفـتار ابـررساناها در . $\mathbf{B} = \mu_{\circ} \mathbf{H}$ و $\mathbf{M} = \mathbf{M}$ و د مقیاس میکروسکوپی، مناسبتر است، قرار دهیم

ابررسانایی _________

طور نمایی با فاصله، با مقیاس طول مشخصهٔ R، به نام عمق نفوذ، نزول میکند. برای تخمین T=0 در T=0 فرض میکنیم که تمامی الکترونها در این دما ابررسانندهانید و قرار می دهیم T=0 هم ، که غلظت نوعی الکترونهای رسانش در یک فلز ابررساناست و به دست می آوریم

$$\lambda = \lambda_L(\cdot) = \left(\frac{m}{\mu_0 n e^{\gamma}}\right)^{1/\gamma} \approx 1 \vee \cdot \mathring{A} \tag{14-10}$$

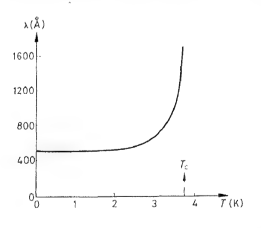
که در آن نماد (۰) λ_L مبین عمق نفوذ، براساس پیشگویی معادلهٔ لندن در T=0 است. اندازه کوچک L به آن معناست که شار مغناطیسی عملاً از درون نمونههای ماکروسکوپی ابررسانا به بیرون رانده می شود و اثر مایسنر به این وسیله توضیح داده می شود. دقت کنید که در هندسهٔ شکل T=0 ، جریان استتاری در راستای T=0 شکل T=0 ، جریانها نیز به طور نمایی با عمق مشخصهٔ T=0 است.

در دماهای بالاتر انتظار داریم n^n کاهش و Kافزایش یابد. چنین حالتی در شکل -1 - 1 دیده می شود. این شکل و ابستگی دمایی اندازه گیری شدهٔ K را برای قلع نشان می دهد. این و ابستگی دمایی اغلب به درستی با رابطهٔ زیر بیان می شود

$$\lambda = \frac{\lambda(\cdot)}{\left[1 - \left(T/T_c\right)^{\dagger}\right]^{1/7}}$$

 $n_s
ightarrow \circ T$ است؛ از این رو Λ در حد T
ightarrow T واگرا می شود و T
ightarrow T که در آن T
ightarrow T مقدار T
ightarrow T است؛ از این رو T
ightarrow T در آن T
ightarrow T

مقدار اندازه گیری شدهٔ (λ) اغلب بزرگتر از (λ) است. این دال بر کاستی بنیادی نظریه



لندن نیست؛ این تناقض را می توان با تعدیل اندک معادلهٔ (۱۰-۱۰) توجیه کرد؛ این تبدیل به

نحوی است که در آن چگالی جریان J در نقطهٔ r فقط به پتانسیل برداری A در r بستگی نداشته باشد. بلکه به متوسط A، که روی تمام نقاط واقع در همسایگی rگرفته میشود، نیز بستگی داشته بــاشد. ايـن تـعديل، رابـطهٔ جـريان - مـيدان مــوضعي مـعادلهٔ (١٠-١٠) را بــه يک رابـطهٔ غیر موضعی تبدیل میکند. تغییر مشابهی نیز باید در قانون اهم مربوط به فلزات عادی، در موردي كه ميدان الكتريكي در مقياس مسافت آزاد ميانگين l الكترون، سريعاً تغيير ميكند، وارد کرد. چنین وضعیتی در فلزات خالص عادی در بسامدهای بالا و دمای پایین، که عمق پوستی الکترومغناطیسی (که مقیاس طولی تغییرات Eرا به دست می دهد) معمولاً کمتر از Iاست و در نتیجه چگالی جریان در نقطهٔ ${f r}$ به متوسط میدان الکتریکی در ناحیهای با اندازهٔ تقریبی l در اطراف r بستگی دارد، پیش میآید؛ تعمیم ضروری قانون اهم نیز رابطهای غیر موضعی بین J. و E است. پیپارد از شباهت این مسئله با حالت بهنجار بهرهبرداری کرد و پیشنهاد کرد که عمق نفوذ ابررساناهای خالص را در صورتی می توان توجیه کرد که رابطهای غیر موضعی بین J و E برقرار باشد 1 ، که در آن متوسط پتانسیل برداری روی فاصلهٔ $^{3}_{2}$ گرفته شـود. بـه طوري که

$$\xi \approx \frac{\hbar v_F}{k_R T_c}$$
 ($\xi \approx 1.^{4} \text{ Å}$ داریم $v_F = 1.^{9} ms^{-1}$ و $T_c = 1.6 K$ (۱۵–۱۰)

بعداً نشان میدهیم که (بخش ۱۰-۴)که فاصلهٔ مشخصهای به این شکل به طور طبیعی در نظریهٔ ابورسانایی ظاهر میشود. در فلزات ناخالص ابورسانا با *ا*کمتر از ع، مسافت آزاد میانگین، در تعیین گسترهٔ غیر موضعی بودن، جانشین $\frac{3}{2}$ می شود و در آن صورت χ به χ بستگی خواهد داشت. بعداً اساس پیشنهادهای پیپارد به وسیلهٔ نظریهٔ میکروسکوپی ابررسانایی تأیید شد.

بررسی قلمروی که در آن می توان معادلهٔ لندن را از فرض نامتناهی بودن رسانندگی به دست آورد، جالب توجه است؛ برای انجام این کار زمان پراکندگی auی الکترون را در معادلهٔ (۳–۲۳) بینهایت میگیریم. معادلهٔ حاصل برای شتاب

$m_e dv / dt = -eE$

همراه با ${f J}=-{f n}_s\,ev$ و قانون فاراده، $\dot{f E}=-{f B}$ ، به مشتق زمانی معادلهٔ (۱۰-۹) منجر می شود. به دست آوردن معادلهٔ لندن، با انتگرالگیری از این معادله شامل فرضی بر ثابت انتگرالگیری است، که این کار همارز پذیرفتن اثر مایسنر است. این امر بار دیگر نشان می دهد که

dc ا- توجه کنید که برای تغییر سریع $\dot{\mathbf{A}}$ درون ابررسانا به بسامدهای بالا نیازی نیست، حتی بایک میدان $\dot{\mathbf{A}}$ نیز، اثر مایسنر تضمین میکند که \mathbf{A} در مقیاس طول $\dot{\mathbf{A}}$ تغییر میکند.

ابررسانایی چیزی بیش از فقط نامتناهی بودن ابررسانندگی است.

ه ۱-۴ نظریهٔ ابررسانایی

فقط توصیفی کیفی از نظریهٔ میکروسکوپی بسیار موفق ابررسانایی را، که در سال ۱۹۵۷ میلادی توسط باردین، کوپر وشریفر (BCS) عرضه شد، به طور خلاصه ارائه میکنیم؛ جزئیات کمی نظریهٔ BCS فنونی را می طلبد که برای این کتاب خیلی پیشرفته اند. ۱

ه ۱-۴-۱ گاف انرژی و جفتیدگی الکترون

در بخش قبل دیدیم که وابستگی دمایی عمق نفوذ دلالت بر یک چگالی n_s از الکترونهای ابررسانندگی دارد که از صفر در T_c تا مقدار کامل چگالی الکترونی در t_c افزایش می بابد. این رفتار با حضور یک گاف انرژی t_c ، که حالتهای الکترونی ابررساننده را از حالتهای الکترونهای "بهنجار" جدا می کند، سازگار است. شواهد متعددی بر حضور چنین گافی وجود دارد؛ هم آزمایش و هم نظریه نشان می دهند که t_c وابسته به دما است، در t_c صفر می شود و مقدار بیشینهٔ خود (t_c) مرادر t_c تکسب می کند. در دماهای پایین t_c سازگار برانگیخته به صورت t_c انتظار می و و این وابستگی دمایی منعکس کنندهٔ سهم الکترونی در ظرفیت گرمایی است؛ در عمل نشان داده شده است که این انتظار بجاست (شکل t_c) ببینید) و (t_c) از مرتبهٔ t_c

شواهد مستقیم برای وجود گاف انرژی به وسیلهٔ اندازه گیریهای جذب امواج الکترومغناطیسی فراهم آمده است. در دمای پایین $(T \otimes T_c)$ جذب در بسامدهای پایین بینهایت کوچک است اماءوقتی انرژی فوتون آن قدر باشد که الکترونها را در طول گاف انرژی برانگیزد، جذب به شدت افزایش می یابد. بسامد لازم برای شروع جذب، با رابطهٔ زیر بیان می شود

$$hv = \Upsilon\Delta(\cdot)$$
 (18-10)

ضریب ۲ به این دلیل ظاهر می شود که جذب یک فوتون دو الکترون برانگیخته شده تولید میکند. توضیح طبیعی این موضوع به وسیلهٔ نظریهٔ BCS ابررسانایی عرضه می شود. براساس این نظریه، الکترونهای ابررساننده به صورت زوج به هم مقید می شوند و زوجهای معروف به

۱- برای مجموعهای عالی از مقالات مروری راجع به ابررسانایی توصیه می شود خواننده به کتاب زیر مراجعه کند:

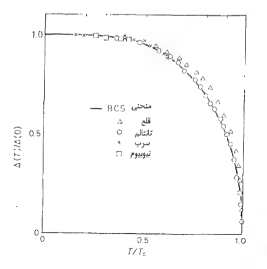
زوجهای کوپر را میسازند. بنابراین ۲۵ انرژی بستگی یک زوج کوپر است و معادلهٔ (۱۰-۱۶) شکستن یک زوج را در اثر جذب یک فوتون توصیف میکند. برهم کنش جاذبهای که زوجها را به هم پیوند میدهد از ارتعاشات شبکهای ناشی می شود (بخش ۱۰-۳-۳).

تابع موج تمامی زوجها باید یکسان باشد تا کاهش انرژی ناشی از برهم کنش جاذبهای را بیشینه کند؛ انرژی بستگی یک زوج کوپر، وقتی که همهٔ زوجها در یک حالت باشند، بیشترین است. بنابراین گفته می شود که ابررسانایی یک پدیدهٔ تعاونی است؛ فرومغناطیس مثال دیگری از یک پدیده تعاونی است، زیرا هر چه صف آرایی اسپینها بهتر باشد، میدان مولکولی، که مسئول آن همآرایی است، بزرگتر می شود (بخش ۸-۳-۱ را ببینید). وجود تابع موجی مشترک برای زوجهای کوپر صلب بودن تابع موج را، که منجر به اثر مایسنر می شود فراهم می کند و مسئول رسانندگی نامتناهی نیز هست (بخش ۱۰-۴-۵).

در T>0 همهٔ الکترونها به صورت زوج در می آیند ولی در T>0 برخی از زوجها در اشر برانگیزش گرمایی شکسته می شوند. به دلیل ماهیت تعاونی ابررسانایی، انرژی بستگی سایر زوجها کاهش می یابد. کاهش حاصل در گاف انرژی اندازه گیری شده را می توان در شکل T=T دید؛ T=T با شیب نامتناهی صفر می شود. مشارکت در یک تابع موج مشترک به وسیلهٔ زوجها در تمام دماهای زیر T وجود دارد و نظم حاصل مسئول آنتروپی کمتر در حالت ابررسانایی است.

فاصلهٔ متوسط بین الکترونهای زوج کوپر، در یک فلز خالص در دمای T=0، از مرتبهٔ

$$\xi_{\bullet} = \hbar v_F / \pi \Delta(\bullet)$$
 (1Y-10)



شکل ۱۰-۱۱: وابستگی دمایی گاف انسرژی ابررسانایی. منحنی توپر پیشگویی نظریهٔ BCSاست [این منحنی با مجوز از مرجع زیر اقتباس شده است:

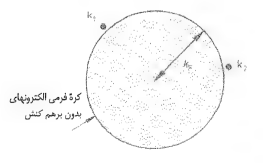
P. Townsend and J. Sutton, Phys. Rev. 128, 591 (1962)] است. ξ به طول همدوسی BCS موسوم است و نقش مهم در نظریهٔ ابررسانایی ایفا می کند. چون $\Delta(\circ) = 1/\sqrt{8} k_B T_c$ یشگویی می کند که BCS پیشگویی می کند که $\Delta(\circ) = 1/\sqrt{8} k_B T_c$ این اساساً $\Delta(\circ) = 1/\sqrt{8} k_B T_c$ است که گسترهٔ غیر موضعی بودن [معادلهٔ ($\Delta(\circ) = 1/\sqrt{8} k_B T_c$)] را در رابطهٔ جریان میدان مربوط به الکترونهای ابررساننده در یک فلز خالص تعیین می کند؛ جریان عبارت است از شارش زوجهای کوپر و هر زوج کوپر تحت تأثیر پتانسیل برداری، که روی تابع موج آن زوج متوسط گیری می شود، قرار می گیرد.

* ۱۰-۴-۲ مسئلهٔ کوپر

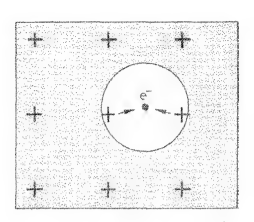
در سال ۱۹۵۶ میلادی کوپر با حل مسئلهٔ سادهای، برای نظریهٔ BCS الهام گرفت. وی معادلهٔ شرودینگر را برای دو الکترون برهم کنشکننده در حضور یک کرهٔ فرمی متشکل از الکترونهای بدون برهم کنش، مطابق شکل ۱-۱۲، حل کرد. این محاسبه را نمی توان به طور مستقیم در مورد یک فلز حقیقی به کار برد، زیرا حذف برهم کنش بین تمامی الکترونهای رساننده، جز بین دو تای از آنها، امکان ناپذیر است، ولی این محاسبه نوع انرژی را، که این برهم کنش ممکن است تولید کند، نشان می دهد. تابع موج این دو الکترون را می توان به صورت ترکیبی خطی از امواج تخت بسط داد [معادلهٔ (۳-۳) را ببینید]

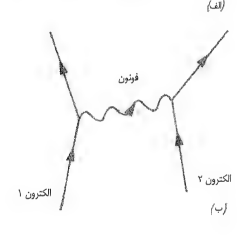
$$\psi(\mathbf{r}_{1},\mathbf{r}_{1}) = \sum_{\mathbf{k}_{1}} \sum_{\mathbf{k}_{1}} f(\mathbf{k}_{1},\mathbf{k}_{1}) e^{i \mathbf{k}_{1} \cdot \mathbf{r}_{1}} e^{i \mathbf{k}_{1} \cdot \mathbf{r}_{1}}$$
(1A-10)

که در آن نقش الکترونهای بدون برهم کنش آن است که مجموعیابی را به حالتهای موج تخت خارج کرهٔ فرمی (\mathbf{k}_1 , \mathbf{k}_1 , \mathbf{k}_2) محدود می سازد. کو پر در جستجوی حالتهای به این شکل با انرژی کمتر از $\chi_{\mathcal{E}_F}$ انرژی دو الکترون "بهنجار" در سطح فرمی، بود. چنین حالتهایی مستناظرند با حالتهای مستید دو الکترون و وجود آنها حاکی از آن است که حالت



شکل 10^{-1} : مسئلهٔ کوپر. دو الکترون برهم کنش کننده، که به وسیلهٔ کرهٔ فرمی الکترونهای بدون برهم کنش به حالتهای \mathbf{k}_{γ} و \mathbf{k}_{γ} خارج سطح فسرمی مقید شده اند.





(الف) یک الکترون، به دلیل دافعهٔ کولنی، به وسيلهٔ حفرهٔ استتار كننده در شارهٔ الكتروني طي مي شود. اين حفره به طور متوسط بار مثبتی برابر ولی مخالف بار الكترون دارد. الكترون مغزهاى يونى با بار مثبت در همسایگی خود را، جذب مىكند. چگالى افزايش يافته بار مشبت، یس از دور شدن الکترون، یا برجا می ماند و مى تواند الكترون ديگرى را جذب كند. (ب) برهم كنش جاذبهٔ بين دو الكترون را مى توان بى مىنزلة مبادلة يك فونون مجازی تصور کرد. این فونون مجازی است، زيرا يک الكترون نمى تواند تغيير انرژی زیادی $(\sim \hbar \omega_D)$ را، در دماهای یایین $(T \ll \theta_D)$ ، تحمل کند تا یک فونون حقیقی با طول موج کوتاه را تولید كند. يک فونون مجازى به وسيله يک الكترون كسيل مي شود و آن فونون، به وسیله الکترون دیگـر در چـنان زمـان کوتاهی (کمتر از $1/\omega_D$) جذب می شود كه "وجود" آن با رابطهٔ عدم قطعيت انرژی -زمان مجاز می شود. اندازه حرکت، در تک تک فرایندهای گسیل و جذب پایسته است، ولی انرژی فقط به طور كلى پايسته است.

شکل ۱۰–۱۳

بهنجار، که با کرهٔ فرمی نمایش داده میشود، در مقابل تشکیل زوجهای الکترون مقید ناپایدار است.

مرکز جرم این دو الکترون، در پایین ترین انرژی، ساکن است و این وقتی حاصل می شود که فقط حالتهای با اندازه حرکت برابر و در جهتهای مخالف هم، $\mathbf{k}_1 = -\mathbf{k}_1 = \mathbf{k}_1$ ، را در بسط معادلهٔ (۱۰ – ۱۸) منظور کنیم، که در این صورت معادله به صورت زیر ساده می شود:

$$\psi(\mathbf{r}_{1},\mathbf{r}_{1}) = \sum_{\mathbf{k}} g(\mathbf{k}) e^{i\mathbf{k}\cdot(\mathbf{r}_{1}-\mathbf{r}_{1})}$$
 (19-10)

ابررسانایی ________۱۳۴۱

که در آن مجموعیابی باز هم محدود به حالتهای k واقع در خارج سطح فرمی است. کوپر دریافت که حالتهای مقید در صورتی وجود خواهند داشت که برهم کنش بین دو الکترون، هر چند برهم کنش ضعیف، ولی جاذبه باشد؛ این امر تعجب آور بود، چرا که حالتهای مقید دو ذره موجود در خلاء تنها در صورتی وجود دارند که پتانسیل جاذبه از یک مقدار آستانه بیشتر باشد. BCS با استفاده از این دستاورد کوپر، این برونیابی خام را انجام دادند که زوجهای مقید کوپر، وقتی تمامی الکترونها نیز با یکدیگر برهم کنش کنند، نتیجه می شوند.

* ۱۰-۴-۳ منشاء برهم کنش جاذبه

برهم كنش جادبهٔ دو الكترون، با توجه به نيروى دافعهٔ بزرگى، كه بين دو الكترون منزوى وجود دارد، امكانى غيرمحتمل به نظر مى آيد ولى در فصل ١٣ خواهيم ديد كه برهم كنش كولنى مؤثر بين دو الكترون در يك فلز، در اثر حضور ساير الكترونها و يونهاى مثبت خيلى كاهش مى يابد. هر الكترون ساير الكترونها را از همسايگى خود مى راند و به اين وسيله يك حفره در شاره "الكترونى توليد مى كند. اندازهٔ اين حفره از مرتبهٔ اندازهٔ اتم است و به طور متوسط حاوى بار مثبتى از يونها برابر و مخالف با بار الكترون است [شكل ١٠٥-١٣ (الف)]. بنابراين بار خالص در همسايگى الكترون تقريباً صفر است و برهم كنش مؤثر اين الكترون با الكترون ديگر واقع در بيرون حفرهٔ استنار شده ضعيف است.

نیروی جاذبه از اینجا ناشی می شود که یک الکترون یونهای مثبت را جذب می کند، به نحوی که در حین حرکت درون فلز، ردّ پایی از چگالی افزایش یافتهٔ بار مثبت در پشت خود بر جای می گذارد [شکل -10 (الف)]. از آنجا که یونها حرکتی آهسته تر از الکترونها دارند، این ردّ پا، پس از دور شدن الکترون، پابرجا می ماند و می تواند الکترون دیگری را جذب کند. این جاذبه بسیار کو تاه برد است. زیرا مسافت ردّ پا از مرتبهٔ فاصلهٔ بین اتمی است ، ولی تأخیری است زیرا الکترونی که ایجاد و ردّ پا را سبب شده است، پیشاپیش دور شده است. چون حرکت یونی، ارتباط برهم کنشی بین دو الکترون را برقرار می سازد، گفته می شود که جاذبه از طریق مبادلهٔ فونونهای مجازی نتیجه می شود [شکل -10 (ب)]. ماهیت تفصیلی این برهم کنش در تعیین دمای گذار ابررسانا از اهمیت برخوردار است، ولی رفتار کیفی ابررسانا در دمای زیر T تقریباً به طور کامل با حضور زوجهای کو پر تعیین می شود. در واقع، T با تعویض برهم کنش تأخیری کو تاه برد واقعی با یک برهم کنش ساده تر لحظه ای ساختگی با گستره ای تقریباً برابر با موفقیت محاسبه کردند. این گستره فاصله ای را، که یک الکترون در طول زمان مشخصهٔ حرکت یونی (حدود T/۷) می می کند، به حساب می آورد.

۱۰-۴-۴ ماهیت حالت پایهٔ ابررسانایی

تمام الکترونها براساس نظریهٔ BCS، در دمای = T زوج می شوند. از آنجا که توابع موج همهٔ زوجها یکسانند، ابررسانایی اغلب به منزلهٔ یک چگالش بوزونی از زوجهای کوپر توصیف می شود (صفحهٔ ۲۹۲ کتاب مندل [7] را ببینید) [7]. رسیدن به اینکه چگونه می توان تابع موجی متناظر با چنین حالت پایهای نوشت، کارآموزندهای است. تابع موج مشترک همهٔ زوجها را می توان به صورت موجهای تخت نظیر معادلهٔ [6] ([6]) بسط داد، به جز آنکه قید محدودیت به حالتهای [6] [7] به ابررساناهای شناخته شده اساساً تقارن به حالتهای [6] برورساناهای شناخته شده اساساً تقارن کووی دارد، [6] و سیلهٔ ناهمسانگردی ساختار بلور اندکی به هم می خورد که ما از آن ندارد؛ تقارن کروی به وسیلهٔ ناهمسانگردی ساختار بلور اندکی به هم می خورد که ما از آن صرفنظر می کنیم. این تقارن کروی متناظر است با [6] ای این تابع موج تحت تعویض [6] و [6] متقارن است. تابع موج پاد متقارن زوج، بنابراین این تابع موج تحت تعویض [6] و خضایی با تابع موج پاد متقارن یگانهٔ اسپینی به دست آورد. از این رو

$$\phi(\ \backslash,\Upsilon) = \psi(\ |\ \mathbf{r}_{1} - \mathbf{r}_{7}\ |\) \frac{1}{\sqrt{\Upsilon}}(\uparrow \downarrow - \downarrow \uparrow)$$
 (\(\Tau_{0} - \mathbf{1}_{0}\))

بنابراین الکترونهای زوج کوپر، اسپینهای مخالف هم دارند. تابع موج مربوط به Nالکترون را، که N/۲ زوج دارد که تماماً حالت یکسان دارند، می توان به صورت زیر نوشت

$$\psi(\ \backslash, \Upsilon, \Upsilon, \Upsilon, \dots, N) = P \left\{ \phi(\ \backslash, \Upsilon) \ \phi(\Upsilon, \Upsilon) \dots \phi(N - \ \backslash, N) \ \right\}$$
 (71-10)

که در آن P عملگری است که تابع موج حاصل ضربی درون آکولاد را، تحت تعویض هر دو الکترون، پاد متقارن میسازد. بحث نخواهیم کرد که این عمل در حالت کلی چگونه انجام می شود، ولی با نوشتن تابع موج به طور صریح نشان خواهیم داد که این عملگر چگونه در مورد دو زوج از الکترونها عمل میکند:

$$\psi(1,7,7,7) = P \{\phi(1,7) \phi(7,7)\}$$

$$= \frac{1}{\sqrt{r}} [\phi(1,7)\phi(7,7) - \phi(1,7)\phi(7,7) - \phi(1,7)\phi(7,7)]$$

۱-گرچه یک زوج قویاً مقید از فرمیونها رفتاری شبیه یک بوزون دارد، ولی تأکید بیش از حد بر این ایدهٔ ساده در مورد زوجهای کوپر خطراتی را به همراه دارد؛ زوجهای کـوپر بـه طـور ضـعیف مـقیدانـد و یک همپوشانی قوی بین توابع موج مربوط به زوجهای همسایه وجود دارد.

رسانامی ______

معادلة (١٠١٠) اساساً تابع موج حالت پاية نظرية BCSاست.

در همهٔ ابررساناهایی که در آنها توضیح بدون ایهام ماهیت زوج شدگی امکانپذیر است، روشن است که زوجهای کوپر اندازه حرکت زاویهای مداری صفر دارند. ولی، ماهیت زوجشدگی در ابررساناهای با دمای گذار بالا (ابررساناهای گرم) هنوز تثبیت نشده است. برخی

ابررساناهای فرمیون سنگین انیز ممکن است اندازه حرکت زاویهای زوج شدگی متناهیای داشته باشند.

. مایع He ، به دلیل زوج شدگی کوپر، یک گذار ابرشارگی به حالت با L=1را تحمل می کند و اعتقاد بر آن است که نو ترونها در ستارههای نو ترونی نیز در حالت زوج شدهٔ کوپری با

اندازه حرکت زاویهای متناهی هستند؛ ولی این دستگاههای **خنثای** فرمی را نمیتوان به عنوان

ابررسانا توصيف كردا

۰ ۱-۴-۵ توضیح در بارهٔ رسانندگی نامتناهی

حالت حامل جریان دست یافت. یک چگالی جریان یکنواخت متناظر است با تابع موج مربوط به زوج به شکل زیر ۲:

برای آنکه توضیحی کیفی در بارهٔ رسانندگی نامتناهی ارائه دهیم ابتدا باید تـوصیف کـنیم چگونه امکان دارد با دادن یک اندازه حرکت زاویهای متناهی مرکز جرم به همهٔ زوجها به یک

 $\phi = e^{i \mathbf{q} \cdot \mathbf{r}} \phi_{\circ} \tag{YY-1}$

.

که در آن $r=(r_1+r_7)/7$ مکان مرکز جرم دو الکترون و ϕ تابع موج ساکن است. معادلهٔ (۱۰-۲۰) به اندازه حرکت $\hbar q$ ی مرکز جرم و بنابراین به سرعت v مربوط است، به طوری

$\hbar \mathbf{q} = \forall m \mathbf{v}$

 n_{s} / ۲ ایا ۲۰ است، چگالی جریان حاصل برای n_{s} الکترون ابررساننده (یــا ۲ / n_{s}

۱- به موادی نظیر UPt و UBe_{10} به این دلیل مواد فرمیون سنگین گفته می شود که آنها در دماهای پایین ظرفیت گرمایی الکترونی بسیار بـزرگی دارنـد، کـه ایـن هـمارز جـرم مـؤثر ظـرفیت گـرمایی زیـاد بـرای الکترونهاست (بخش V-T-T). به نظر میرسد که این از سهم الکـترونهای V مـوجود در اتـمهای V در

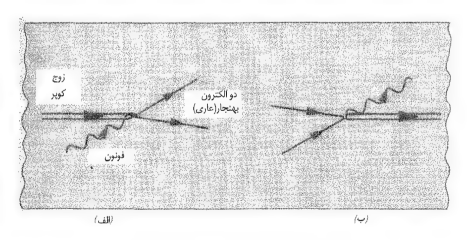
چگالی حالتها در سطح فرمی ناشی می شود. ۲- برای سادگی چگالی جریان را یکنواخت فرض میکنیم. توجه کنید که در عمل چگالی جریانی راکه در فضا یکنواخت باشد فقط می توان در یک رسانا (مثل یک لایهٔ نازک یا سیم ظریف)، که در آن یک یا چند بعد رسانا در مقایسه با عمق نفوذ آلکوچک باشد، تولید کرد.

زوج) به ازای واحد حجم به قرار زیر است:

$$\mathbf{J} = -\frac{n_s}{\mathsf{Y}} \ \mathsf{Y} e^{\frac{\hbar \mathbf{q}}{\mathsf{Y} m}} \tag{YY-10}$$

سیمی را در نظر بگیرید که حامل جریانی از زوجهای کوپر از این نوع باشد. باید توضیح دهیم پراکندگی الکترونها به وسیلهٔ فونونها و ناخالصیها اثری در تولید مقاومت الکتریکی ندارند. فرایندی که در آن یک زوج کوپر، فونونی با انرژی از مرتبهٔ (T) (T) را جذب می کند و الکترون بهنجار تولید می شود (شکل (T) بی شک روی می دهد، همان طور هم فرایند معکوس که در آن دو الکترون بهنجار با گسیل کردن یک فونون ترکیب می شوند تا یک زوج کوپر بسازند. در واقع این فرایندها، به خاطر حفظ تعادل دینامیکی بین غلظتهای زوجهای کوپر و الکترونهای به نجار، با آهنگ یکسان روی می دهند.

چون وقتی زوجهای کوپر جملگی در یک حالت هستند، انرژی کمتر است، زوجهایی که به وسیلهٔ گسیل فونون تولید می شوند همیشه تابع موج معادلهٔ (۱۰-۲۲) را دارند؛ انرژی بستگی آنها صفر می شود، مگر آنکه حرکت مرکز جرم آنها همان حرکت زوجهای موجود باشد. از این رو جریان تحت تأثیر پراکندگی فونونی نیست. از آنجا که پراکندگی ناخالصی، کشسان



شکل 10 - 14: فرایندهای پراکندگی فونونی در سیمی که حامل ابر جریان است؛ (الف) جذب یک فونون به وسیلهٔ یک زوج کوپر با اندازه حرکت $\hbar q$ ، دو الکترون بهنجار را تولید میکند؛ (ب) دو الکترون بهنجار همراه با گسیل یک فونون با یک دیگر ترکیب می شوند و یک زوج کوپر با اندازه حرکت $\hbar q$ می سازند.

است، ناخالصیها هرگز نمی توانند زوجهای کویر را پراکنده کنند؛ تغییر در اندازه حرکت یک تک

زوج کوپر از دست رفتن انرژی بستگی زوج را به همراه دارد و بنابراین یک فرایند کشسان است. جریان زوج را فقط با یک عامل، که همهٔ زوجها را به طور یکسان تحت تأثیر قرار می دهد، نظیر میدان الکتریکی، می توان تغییر داد.

۰ ۱-۵ پدیدههای ما کروسکوپی کوانتومی

∘ ۱-۵-۱ پارامتر نظم ابررسانایی

از آنجاکه زوجهای کوپر تابع موج مشترک دارند، رفتار الکترونهای ابررساننده به طور کامل با این تابع موج مشخص می شود؛ اینکه تابعی از فقط دو متغیر مکان برای توصیف حدود ۱۰٬۹ ما الکترون در هر متر مکعب مورد نیاز است در تضاد کامل با مورد فلز بهنجار است که در آن رفتار الکترونها تنها با تعیین تمامی حالتهای تک ذرهای اشغال شده مشخص می شود. همدوسی در تابع موج وابسته به اشغال ماکروسکوپی حالت کوانتومی یکسان، به وسیلهٔ زوجهای کوپر، سبب می شود که ابررساناها اثرهای مکانیک کوانتومی در مقیاس ماکروسکوپی از خود بروز دهند. همین وضعیت برای فوتونها پیش می آید؛ اشغال ماکروسکوپی یک تک حالت کوانتومی

منجر به میدان الکتریکی مشاهده پذیر در مقیاس ماکروسکو پی می شود. برای مقاصدی بیشمار، حرکت نسبی دو الکترون موجود در زوج را می توان نادیده گرفت و زوج را به منزلهٔ یک ذرهٔ نقطه ای تلقی کرد. تنها لازم است وابستگی تابع موج به مختصهٔ مرکز حرم را در نظر گرفت و این با بادامت نظم (۱۳۷۰ بیان مرشود؛ از این رو، مثلاً از معادلهٔ

جرم را در نظر گرفت و این با **پارامتر نظم** $\psi(\mathbf{r})$ بیان می شود؛ ^۱ از این رو، مثلاً از معادلهٔ (۲۰–۲۲) می بینیم که پارامتر نظم، توصیف کنندهٔ حالتی با چگالی جریان یکنواخت به قرار زیر است:

$$\psi(\mathbf{r}) = \psi_{\circ} e^{i\mathbf{q} \cdot \mathbf{r}} \tag{74-10}$$

که در آن ه ψ ثابت است. اگر $\psi(\mathbf{r})$ را به صورت موج ذرهای با بار ۲۰ - و جرم ۲۳ (فراخور یک زوج کوپر) قلمداد کنیم، بسیاری از خواص ابررساناها به دست می آیند.

چگالی جریان همبسته به چنین تابع موجی، با تعویضهای $e \to 7m$ و $m \to m$ در معادلهٔ (پ ۸) از پیوست (پ)، بیان می شود:

$$\mathbf{j}(\mathbf{r}) = +\frac{i\,e\,\hbar}{\forall m}\,\left(\psi^*\,\overrightarrow{\nabla}\psi - \psi\,\overrightarrow{\nabla}\psi^*\right) - \frac{\forall e^{\,\dagger}}{m}\,\psi^*\psi\,\mathbf{A} \tag{7\Delta-10}$$

۱- نظریهٔ BCS مانند نظریهٔ وایس در فرومغناطیس (بخش ۸–۳)، یک نظریهٔ میدان میانگین است؛ پارامتر نظم ($\psi(\mathbf{r})$, میدان میانگین این نظریه و بنابراین شبیهٔ مغناطش فرو مغناطیس است. نظریهٔ میدان میانگین ابررسانایی موفق تر از این نظریه در فرومغناطیس است، زیرا اثرهای افت و خیز در نمونه های ماکروسکوپی ابررسانا آن قدر نزدیک T_c روی می دهند که مشکل می توان آنها را مشاهده کرد.

۳۴۶ ______ فيزيک حالت جامد

عامترین صورت $\psi(\mathbf{r})$ عبارت است از

$$\psi(\mathbf{r}) = |\psi(\mathbf{r})| e^{i\theta(\mathbf{r})} \tag{75-10}$$

با درج این مقدار در معادلهٔ (۱۰۰–۲۵) در می یابیم که

$$\mathbf{j}(\mathbf{r}) = -(e/m) |\psi(\mathbf{r})|^{\mathsf{T}} (\hbar \hat{\nabla} \theta + \mathsf{T} e \mathbf{A})$$
 (YY-10)

این معادله نقطهٔ شروع مبحث پدیدهٔ کوانتومی ماکروسکوپی خواهد بود، ولی نخست آن را برای به دست آوردن مجدد دو نتیجه، که قبلاً به دست آوردهایم، به کار خواهیم برد:

(۱) قرار دادن \mathbf{q} . \mathbf{q} [معادلهٔ (۱۰ - ۲۴)] و \mathbf{A} (مسئلهٔ ۱۰ - ۸ را ببینید) در معادلهٔ (۱۰ - ۲۷)، معادلهٔ (۱۰ - ۲۳) را در صورتی به دست می دهد که پارامتر نظم بهنجار باشد، به

گونهای که

$$\psi\left(\mathbf{r}
ight)$$
 ہےگالی زوج کوپر $\mathbf{r}=n_{s}/\gamma=n_{s}$ ا

(۲) گرفتن تاو از معادلهٔ (۱۰-۲۷) و با فرض آنکه چگالی زوج کوپر $\psi(\mathbf{r})$ مستقل از مکان (یعنی تابع موج صلب) است، معادلهٔ لندن (۱۰-۹) را عرضه میکند $\psi(\mathbf{r})$.

۱-۵-۲ کوانتش شار

وقتی ابررسانا در حالت مایسنر است، در نقاط دور از سطح آن داریم $\mathbf{j}=\mathbf{i}$. در آن صورت معادلهٔ (۱۰–۲۷) به صورت زیر در خواهد آمد:

$$\hbar \, \overrightarrow{\nabla} \, \theta = - \, \Upsilon e \mathbf{A} \tag{TA-1} \circ)$$

از این معادله روی منحنی بستهٔ C واقع در درون ابررسانا انتگرال میگیریم

$$\hbar \oint_{C} \vec{\nabla} \theta . d\mathbf{l} = \hbar \Delta \theta = -\Upsilon e \oint_{C} \mathbf{A} . d\mathbf{l} \qquad (\Upsilon \mathbf{q} - \mathbf{l} \circ)$$

 $\Delta heta$ چون پارامتر نظم $\psi({f r})$ رفتاری مانند یک تابع موج دارد، باید تک مقدار باشد و تغییر فاز

۱- چشمپوشی از ساختار داخلی تابع موج زوج کوپر موجب می شود که، به جای رسیدن به رابطهٔ غیر موضعی واقعی، به رابطهٔ جریان- میدان موضعی لندن دست یابیم. برای توضیح در بارهٔ تفاوت بین معادلات (۱۰-۱۰) و (۱۰-۲۷) مسئلهٔ ۱۰-۹ را ببینید.

ابررسانایی __________________________

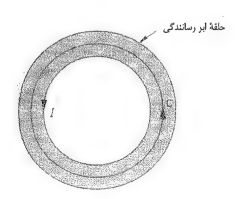
در حلقه ای بسته باید $7\pi n \pm 1$ باشد، که در آن n عددی است درست مثبت (یا صفر). انتگرال $_c$ $_c$ $_c$ $_d$ را، می توانیم مانند معادلهٔ $_c$ $_d$ $_d$ استفاده از قضیهٔ استوکس تبدیل کنیم تا نشان دهیم این انتگرال با شار مغناطیسی $_d$ گذرنده از منحنی $_d$ برابر است. با این عمل داریم

$$\phi = \pm \frac{7\pi n \, \hbar}{7e} = \pm \frac{nh}{7e} = \pm n \, \phi \, \circ \qquad (7 \circ -1 \circ)$$

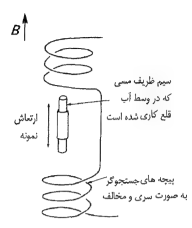
این معادله نشان می دهد که شار گذرنده از هر منحنی بسته، که روی آن ${f j}$ در درون ابررسانا صفر است، با واحد کوانتوم شار T-m T-m که ست، با واحد کوانتوم شار T-m که ست.

با به کار بردن این نتیجه در مورد شار مربوط به جریان ماندگار جاری در یک حلقهٔ ابررسانا (شکل ۱۰–۱۵) می بینیم که این جریان نیز کوانتیده است و این امر مسئلهٔ پایداری جریان راروشنتر می کند. تغییر در جریان متناظر با تغییر در شار گذرنده از این حلقه برابر با یک کوانتوم شار، تغییری در $\Delta \Delta$ به قدر $\Delta \Delta$ به همراه خواهد داشت. چنین تغییری را فقط در صورتی می توان به دست آورد که همدوسی تابع موج ابررسانایی به نحوی به طور موقت از بین برود، پیامد این عمل، از دست رفتن انرژی چگالش زوجهای کوپر است. از این رو سد انرژی بزرگی در مقابل چنین تغییری وجود دارد. به خاطر انرژی همبسته با جریان و شارگیر افتاده در درون ابررسانا، حالتی با یک جریان ماندگار متناهی اکیداً شبه پایدار است، ولی عملاً عـمری نامتناهی دارد.

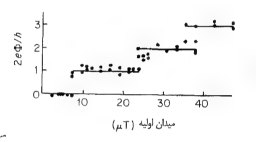
شکل 10 - 10 طرحوارهٔ آزمایشی را نشان می دهد که در آن حلقهای از یک ابررسانا برای اندازه گیری کوانتوم شار به کار رفت. در این آزمایش، نمونه به صورت لایهٔ نازکی از قلع بود که روی سیم نازک مسی با طول چند میلیمتر و قطر حدود μm 10 به صورت الکترولیزی نشانده شده بود (به یاد آوردید که مس در مقایسه با ابررساناها یک عایق است!)؛ استفاده از سیمی به این باریکی به ایس دلیل بود که در آن یک کوانتوم شار با میدان مناسبی حدود



شکسل ۱۰-۱۵: انستگرالگسیری از مسعادلهٔ (۱۰-۲۸) روی مسیر بستهٔ C ثابت میکند که شار مغناطیسی گذرنده از حلقهٔ ابررسانا کوانتیده است. جریان ماندگار I ، که شار را باعث شده است، روی سطح درونی حلقه در شارش است.



(الف) ترتیب آزمایش اندازهگیری کوانتوم شار



(ب) پس از اینکه حلقهٔ ابررساننده واقع در میدان مغناطیسی تا دمایی زیر دمای گذارش سرد می شود، و آنگاه میدان حفقه گیر می افتد ا

شکل ۱۰–۱۶

 μ ۱۰ در درون حلقه متناظر بود. نمونه در یک میدان مغناطیسی به همین مرتبه از بزرگی قرار داده شده و تا دمایی زیر دمای گذار سرد شد؛ آنگاه میدان حذف شد و شارگیر افتاده در درون نمونه، با مرتعش کردن نمونه بین دو پیچه، که به طور متوالی با پیچش مخالف به هم وصل شدهاند، اندازه گیری شده است. این آزمایش چندین بار تکرار شد و شارگیر افتاده به صورت تابعی از میدان اعمال شدهٔ اولیه در شکل -1-1 (ب) نشان داده شده است. کوانتش با واحد ممکن است، به میدان اعمال شدهٔ اولیه نزدیک باشد. کوانتومهای بالاتر در شکل -1-1 (ب) کمتر مشخص می شوند، زیرا احتمالاً به خاطر درزی است که در جایی در طول لایهٔ قلع وجود دارد، که یک یا چند کوانتوم شار می توانند از آن بگذرند.

۱ – این نتایج با مجوز از مرجع زیر اقتباس شدهاند:

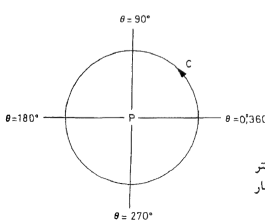
ابررسانایی __________ابررسانایی

بزرگی کوانتوم شار گواهی بسیار قوی از وجود زوج شدگی کوپر در ابورساناها در اختیار می گذارد. ضریب ۲ در مخرج h/7e از ۲ ای که در جملهٔ دوم واقع در پرانتز معادلهٔ (۱۰–۲۷) هست، و از این رو مستقیماً از باریک زوج کوپر می آید. باید به خواننده ای که نگران عدم دقت کافی در به دست آوردن کوانتش شار است (مثلاً به خاطر چشم پوشی از ساختار داخلی تابع زوج کوپر) این اطمینان را بدهیم که استخراج دقیق تنها مبتنی بر خواص متقارن پارامتر نظم قابل عرضه است.

۱-۵-۳ خطوط شار کوانتیده و ابررسانایی نوع ۲

در اینجا به پیامدهایی از کوانتش شار عبوری از منحنی C، که ناحیهٔ کاملاً پر شده از ابررسانا را احاطه کرده است، می پردازیم. فرض می کنیم که یک کوانتوم شار از C بگذرد به نحوی که فاز C در پارامتر نظم ابررسانایی، در یک دور کامل منحنی C، به قدر C تغییر کند. در آن صورت پر بند با فاز ثابت مطابق شکل C - C ظاهر خواهد شد و این مسئله ای در نقطهٔ C درون منحنی C، که در آنجا C باید تمام مقادیر بین C و C را اختیار کند، پیش خواهد آورد. چون این امر با دربایست C مقداری پارامتر منظم سازگار است، عبور شار مغناطیسی کوانتیده از درون ابررسانا منتفی خواهد شد و در نتیجه این امر حاکی از آن است که ابررسانا در حالت مایسنر است.

امکانی دیگر نیز وجود دارد. اگر بگذاریم $|\psi|$ در نقطهٔ P به صفر میل کند، آنگاه پارامتر نظم باز هم در آنجا تک مقدار است (مقدار آن صفر است)؛ فاز پارامتر نظم در نقطهای، که در آن $|\psi|$ است، تعریف نشده است. اگر این استدلال را برای سایر مقاطع از ابررسانا تکرار کنیم، در آن صورت در می یابیم که $|\psi|$ باید در طول یک خط پیوسته صفر شود و از این رو به مفهوم خط شار کوانتیده خواهیم رسید.



شکل ۱۰–۱۷: پربند با فاز ثابت پارامتر نظم برای منحنی C، که یک کوانتوم شار مغناطیسی را در برمیگیرد.

_ فیزیک حالت جامد

رشته ای از مادهٔ غیر ابررسانایی تصور کرد. یک جریان چرخان حول این خط وجود دارد [شکل ۱۰-۱۸ (ج)] همبسته به شار کوانتیده را ته لید میکند.

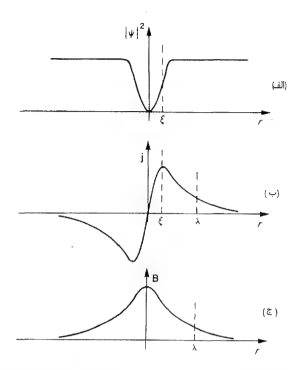
$$\xi \approx \frac{\xi_{\circ}}{\left(1-T/T_{c}\right)^{1/\gamma}}$$
 (٣1~1°)

که در آن ه ع طول همدوسی BCS معادلهٔ (۱۰-۱۷) است.

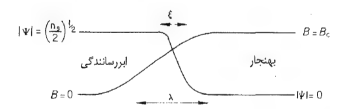
اکنون می توانیم به این سؤال به طور کیفی پاسخ دهیم که چرا برخی از ابررساناها نوع ۱ و بقیه نوع ۲ هستند. برای این کار، انرژی صرف شده برای تشکیل مرز تخت بین ناحیهٔ ابررسانا و بهنجار را در ابررسانای نوع ۱؛ مطابق آنچه که در شکل -1-1 نشان داد شده است، برآورد می کنیم؛ چون فازهای ابررسانا و بهنجار، برای میدان اعمال شدهٔ B_c ، در تعادل اند، انرژی به ازای واحد حجم ناحیههای یکنواخت حجیم در دو طرف مرز برابر است. ولی در خود ناحیهٔ مرزی اتلاقی در انرژی چگالش در فاصلهٔ a از مرز وجود دارد، که موجب می شود انرژی آزاد به ازای واحد سطح افزایش یابد:

$$\Delta G_c \approx (G_N - G_S) \xi$$
 (TT-1.)

۱- برای مثال مرجع زیر را ببینید :



شکل ۱۰-۱۸: تغییرات $\psi \mid \psi \mid i$ و B در یک خط شار کوانتیده.



شکل 1-9: مرز بین ناحیهٔ بهنجار و ابررسانا در یک ابررسانای نوع 1. این مرز فقط به ازای میدان اعمال شدهٔ برابر B_c می تواند در تعادل باشد. پارامتر نظم در فاصله ی از مرتبهٔ 3 کاهش می یابد و میدان تا فاصله ای از مرتبهٔ 3 کاهش می یابد و میدان تا فاصله ی از مرتبهٔ 3 در درون ناحیهٔ ابررسانا نفوذ می کند.

که در آن G_N – G_S انرژی چگالش به ازای واحد حجم است. وجود مرز امکان می دهد که میدان B_c تا فاصله ای از مرتبهٔ λ به درون ناحیهٔ ابررسانا نفوذ کند و به کساهشی در انبرژی آزاد به ازای واحد سطح به قرار زیر منجر شود:

مطابق انستظار، فسقط در صسورتی رفتار ابررسانای نبوع ۱ داریم که انرژی همبسته با تشکیل مرز، $\Delta G_c + \Delta G_B$ ، مثبت باشد. با تبوجه به معادلهٔ (۱۰–۶)، $\Delta G_c + \Delta G_B$) و تشکیل مرز، $\Delta G_c + \Delta G_B$ ، مثبت باشد. با تبوجه به معادلهٔ (۱۰–۶)، و $\Delta G_c + \Delta G_B$ ، برای $\Delta C_c + \Delta C_d$ برابراند، در نتیجه شرط داشتن رفتار نوع ۱ ابرسانایی تقریباً $\Delta C_c + \Delta C_d$ است. وقتی $\Delta C_c + \Delta C_d$ ابررسانای واقع در میدان اعمال شدهٔ از مرتبهٔ $\Delta C_c + \Delta C_d$ از نظر انرژی مطلوبتر آن است که ابررسانا به آمیزهای از ناحیههای بهنجار و ابررسانا تبدیل شود؛ کاهش انرژی مربوط به نفوذ میدان به درون نواحی ابررسانا بیش از اتلاف انرژی چگالش است. ترتیب ناحیههای بهنجار و ابررسانندهٔ با کمترین انرژی، به صورت شبکهای از خطوط شار کوانتیده است؛ بنابراین اگر $\Delta C_c + \Delta C_d$ باشد، انتظار می رود رفتار از نوع ۲ باشد. و قتی مسافت آزاد میانگین الکترونها کاهش می یابد، $\Delta C_c + \Delta C_d$ افزایش و تجکاهش می یابد و این امر تغییر در رفتار از نوع ۱ به ۲ را، که با آلیاژ سازی در بسیاری از فلزات روی می دهد، توجیه می کند.

وجود ابررسانایی تا میدانهای از مرتبهٔ T در برخی از آلیاژها و ترکیبات نوع T (شکل $-\Lambda$) کاربری این مواد را در ساختن سیملولههای مولد میدانهای مغناطیسی بزرگ توضیح میدهد. مسئلهٔ عمده، یافتن موادی است که بتوانند جریان بزرگ بدون اتلافی را در حضور میدانهای بالا حمل کنند. برای بیان این مسئله، سیملولهای را در نظر میگیریم که دو انتهایش به هم وصل شدهاند تا یک مدار ابررسانای پیوسته بسازند؛ میدان به وسیلهٔ جریان بزرگ ماندگاری، که از این مدار میگذرد، ایجاد می شود. در ابررساناهای نوع T، متأسفانه یک چنین میدانی می تواند در اثر عبور خطوط شار کوانتیده از پیچههای سیملوله و خارج از پیچه کم شود و این هم ارز آن است که پیچه یک مقاومت الکتریکی متناهی داشته باشد. برای جلوگیری از کوچ آزاد خطوط شار به سازوکارهایی نیاز است. این کار معمولاً با ناهمگن کردن ماده، یا وسیلهٔ رسوب خطوط شار کم است و این نواحی به عنوان مراکز میخکوبی برای خطوط شار عمل می شوند. آنجا انرژی خط شار کم است و این نواحی به عنوان مراکز میخکوبی برای خطوط شار عمل می می کنند. چنین موادی به وسیلهٔ منحنیهای مغناطش قویاً برگشت ناپذیر مشخص می شوند. می کورگتر است، ولی مسئلهٔ میخکوبی شار در دمای ازت مایع هنوز در این مواد حل نشده است. بزرگتر است، ولی مسئلهٔ میخکوبی شار در دمای ازت مایع هنوز در این مواد حل نشده است. یک مسئله مهم دیگر در سیملولههای ابررسانا این امکان است که یک ناحیهٔ کوچک ممکن یک مسئله مهم دیگر در سیملولههای ابررسانا این امکان است که یک ناحیهٔ کوچک ممکن

است به حالت بهنجار، که مقاومت الکتریکی بالایی دارد، برگشت کند. گرمای حاصل، سریعاً باعث می شود که تمامی ابررسانا به صورت بهنجار در آید انرژی ذخیره شده در میدان مغناطیسی در حمام هیلیوم مایع همراه با پیامدهای ناگوار، میرا می شود. در عمل، سیم ابررسانا ترکیبی از ابررسانا و مس است، به گونهای که اگر ناحیه ای کوچک بهنجار شود، مس جریان را با اتلافی اندک حمل می کند، و به این وسیله مانع رشد سریع ناحیهٔ بهنجار می شود.

۰۱-۵-۴ اثرهای جوزفسون

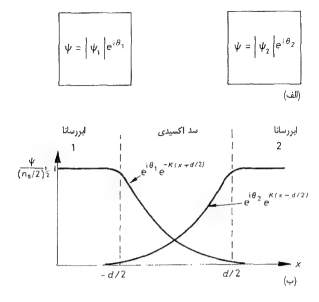
اثرهای جوزفسون احتمالاً برجستهترین تجلی پدیدههای کوانتومی ماکروسکوپی هستند. این اثرها وقتی روی میدهند که دو ناحیهٔ ابررسانای ماکروسکوپی به طور ضعیف جفت شوند. برای اینکه توضیح دهیم این جفتیدگی به چه معناست، ابتدا، مطابق شکل ۱۰-۲۰ (الف)، دو نـمونهٔ مـنزوی از یک ابـررسانا، بـا پـارامـترهای نظم، $\psi_{\Lambda} \mid exp\left(i\, heta_{\Lambda}
ight)$ ا و هر دو نمونه ا ψ_{7} ا ، که از نظر فضایی ثابت هستند، در نظر میگیریم. اگر دمای هر دو نمونه یکی باشد، در آن صورت می توان نوشت

$|\psi_{\gamma}|^{\tau} = |\psi_{\gamma}|^{\tau} = n_s/\tau$

ولی فازهای $heta_0$ و $heta_0$ این دو نمونه در حالت کلی و در غیاب برهم کنش بین دو نمونه مختلف هستند؛ همهٔ آنچه که مورد نیاز است آن است که فاز باید به طور فضایی در هر ناحیه، متناظر با ساکن بودن زوجهای کوپر، ثابت باشد. جفتیدگی قوی دو نمونه، که با در تماس بـا یکـدیگر قراردادن آن دو در مساحت گستردهای صورت میگیرد، موجب میشود دو فاز بـرابـر شــوند، $heta_{
m V} = heta$ ، به گونهای که تمامی زوجهای کو پر بتوانند در یک حالت باشند؛ در آن صورت، بسیار مشکل بتوان این برابری را به هم زد. اگر جفتیدگی ضعیف باشد، حالت باکمترین انرژی بازهم حالت با $heta_1 = heta$ است، ولی با عبور دادن جریان اندکی از پیوندگاه یا با اعمال ولتاژکمی در دو سر آن، امكان ايجاد اختلاف فاز بين دو ناحيه وجود دارد. گفته مي شود كه اين دو ابررسانا، كه با مفهوم یاد شده به طور ضعیف جفت شدهاند، یک **پیوندگاه جوزفسون** میسازند و جفتید*گی* بين آنها به عنوان يك اتصال ضعيف وصف مي شود.

برای دستیابی به جفتیدگی ضعیف بیش از یک راه وجود دارد، ولی بحث خود را بـه دو ابررسانا، که مطابق شکل ۱۰-۰۰ (ب) به وسیلهٔ مانعی اکسیدی به ضخامت چند اتم از هم جدا هستند، محدود میکنیم. جفتیدگی از آنجا ناشی می شود که الکترونها می توانند، در اثر فرآیند تونل زني مكانيك كوانتومي، از سد عبور كنند. وقتى فلز به حالت بهنجار خود است، جريان تونل زنی، که از سد عبور میکند، با ولتاژ دو سر پیوندگاه متناسب است؛ چنین رفتاری را اهمی وصف می کنند و مقاومت نوعی پیوندگاه ۱Ω است.

در دمایی کمتر از T_c این امکان وجود دارد که زوجهای کوپر در سد اکسیدی تونل بزنند؛ جریان خالصي مي تواند در غياب اختلاف پتانسيل اعمال شده وجود داشته باشد و اين متناظر است با يک ابر جریان بدون اتلاف که حال به محاسبهٔ آن خواهیم پرداخت. به دلیل تونل زنی زوجها، پارامـتر نـظم ابررسانایی در سرتاسر سدّ اکسیدی گسترش دارد؛ پارامتر نظم در داخل این سد را به منزلهٔ مجموع سهمهای نشان داده شده در شکل ۱۰-۲۰ (ب) در نظر میگیریم: یک سهم در ناحیهٔ ۱ به وجود می اید و در درون سدٌ به طور نمایی کاهش می یابد و منشاء سهم دیگر در ناحیهٔ ۲ است که آن هم به طور نمایی داخل سدّکم میشود. فرض میکنیم که سهم ناشی از ناحیهٔ ۱ به هنگام رسیدن به ناحیهٔ ۲



شکل ۱۰-۰۰: (الف) دو نمونهٔ منزوی از یک ابررسانا. (ب) سهمهای پارامتر نظم ابررسانایی در داخل سد اکسیدی همبسته به تونل زنی زوجهای کوپر از آن سد.

بسیار کوچک باشد و برعکس، به نحوی که بتوانیم برای پارامتر نظم در داخل ناحیهٔ ابررساناننده همان مقدار حجمیاش را تا لبهٔ سد در نظر بگیریم. بنابراین پارامتر نظم را در درون سد به صورت زیر می نویسیم:

$$\psi = (n_S/\Upsilon)^{1/\Upsilon} \left[e^{i\theta_1 - K(x + d/\Upsilon)} + e^{(i\theta_{\Upsilon} + K(x - d/\Upsilon))} \right]$$
 (TY-10)

که در آن سد از x=-d/7 تا x=-d/7 تا x=-d/7 تا x=-d/7 تا x=-d/7 که در آن سد از x=-d/7 تا x=-d/7 که در ورون سد است. x=-d/7 فازهای پارامتر نظم در دو سوی پیوندگاه هستند. برای محاسبهٔ چگالی جریان زوج عبوری از سد، معادلهٔ (۱۰ - ۲۵) با x=-d/7 با x=-d/7 برای پارامتر نظم را به کار می بریم تا به دست آوریم

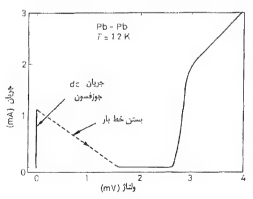
$$j = \frac{i e \hbar n_s}{\gamma_m} K e^{-K d} \left(-e^{i (\theta_1 - \theta_\gamma)} + e^{i (\theta_\gamma - \theta_\gamma)} \right) = J_o \sin \delta \qquad (\Upsilon \Delta - 1 \circ)$$

که در آن $heta=rac{e\, \hbar n_s}{m}\,\, K\, exp\, (-Kd)$ که در آن $\delta= heta_1- heta_2$ است.

اگر جریانی از پیوندگاه عبور کند، اختلاف فاز خود را به نحوی تنظیم می کند که معادلهٔ جوزفسون (۱۰-۳۵) برقرار باشد. وجود شارش بدون اتلاف انرژی زوجهای کوپر از یک اتصال ضعیف اثر dc جوزفسون نام دارد و تأیید تجربی این اثر در شکل dc ۲۱-۱۰ دیده می شود. چگالی جریان بیشینه در سد اکسیدی dc است و در اختلاف فاز dc برابر dc روی می دهد. آنچه که وقتی جریان از این مقدار بیشتر می شود رخ می دهد بستگی به خط باری مداری دارد که برای تأمین این جریان به کار برده شده است؛ رفتار مدار به کار رفته برای رسیدن به نتایج شکل dc می دهمان شکل نشان داده شده است.

جریانی که برای ولتاژهای متناهی در شکیل 1-1 مشاهده می شود، به تونل زنی الکترونهای بهنجار در سد اکسید مربوط می شود. تونل زنی یک الکترون بهنجار، در دماهای پایین که تمامی الکترونهای دو طرف سد زوج هستند، مستلزم شکسته شدن یک زوج است. این عمل فقط در صورتی انجام می شود که الکترون تونل زننده در سد، انرژی ای به قدر Δ ۲ از اختلاف ولتاژ دو سر سدکسب کند. بنابراین جریان، تارسیدن به ولتاژ Δ /(T) کاندک است. افزایش جریان در این شرایط در شکل 1-1 واضح است و تونل زنی الکترون بهنجار روشی دقیق و مستقیم برای اندازه گیری Δ (Δ) فراهم می کند؛ اندازه گیریهای مربوط به شکل 1-1 با همین روش انجام شده اند. رابطهٔ جریان – ولتاژ، برای ولتاژهای بالاتر از Δ (Δ) به مشخصهٔ رفتار اهمی حالت بهنجار تبدیل می شود.

تونلزنی زوج کوپر در ولتاژهای متناهی چگونه خواهد بود؟ برای پاسخ گفتن به این سؤال باید وابستگی زمانی پارامتر نظم ابررسانایی را بررسی کنیم. چون پارامتر نظم مثل تابع صوج



شکل ۱۰-۲۱: مشخصهٔ جریان - ولتاژ پیوندگاه تونلی Pb-Pbo-Pb در دمای V=0 در دمای ۱/۲K. قلهٔ جریان در V=0 اثر V=0 ی جوزفسون است. نتایج این شکل با مجوز از مرجع زیر اقتباس شدهاند:

D.N. Langenbury et al., Proc. IEEE 54, 560 (1966) . © 1966 IEEE.

زوج کوپر عمل میکند، انتظار داریم که این وابستگی به قرار زیر باشد:

$$\psi \propto e^{-i\,\mu\,t\,/\hbar}$$

که در آن μ انرژی یک زوج است؛ روشن خواهد شد که انرژی مربوطه همان پتانسیل شیمیایی زوج است. به طول عامتر، اگر μ به زمان بستگی داشته باشد، داریم

$$\psi \propto e^{i \; \theta(t)}$$

که در آن

$$\hbar \,\partial \theta / \partial t = -\mu \tag{\mathfrak{TS}_{-1}}$$

معمولاً، به دلیل اینکه یک ابررسانا نمی تواند اختلاف پتانسیل را تحمل کند، μ یکنواخت است و معادلهٔ (۱۰-۳۶) هیچ پیامد قابل مشاهده ای ندارد. ولی برقرار کردن اختلاف پتانسیل V بین دو ابررسانا، که به طور ضعیف جفت شده اند. امکانپذیر است، که در آن حالت از معادلهٔ (۱۰-۳۶) داریم

$$\hbar\frac{\partial\theta_{\,\,\backslash}}{\partial t}\,\,-\hbar\frac{\partial\theta_{\,\,\backprime}}{\partial t}\,\,=-\mu_{\,\,\backprime}+\mu_{\,\,\backprime}=\mathrm{\it Te}\,\,V$$

1

که در آن ۵، مثل معادلهٔ (۱۰-۳۵)، اختلاف فاز دو سر پیوندگاه است.

اگر V ثابت باشد، از معادلهٔ (\sim ۱ \sim ۳۷) انتگرال میگیریم تا به دست آوریم

$$\delta = \frac{\operatorname{Te} V}{\hbar} t + \delta_0 \tag{TA-10}$$

که در آن δ_0 مقدار δ در $\epsilon=t$ است. از این رو اختلاف فاز به طور خطی با زمان زیاد می شود و با درج این مقدار در معادلهٔ (۱۰–۳۵)، جریان چنین خواهد شد:

$$j = j_{\circ} \sin \left(\frac{\forall e \ V}{\hbar} \ t + \delta_{\circ} \right)$$
 (49-10)

بنابراین، در اختلاف پتانسیلهای متناهی یک ابر جریان ac از زوجهای کوپر، با بسامد $v=\omega/\tau=1$ وجود دارد و این به اثر ac جوزفسون معروف است؛ چون جریان متناوب است، در مشخصهٔ جریان ولتاژ ac مربوط به شکل ac ۲۰۱۲ دیده نمی شود. نسبت ولتاژ به بسامد برابر است با ac ۲۰۱۷ و اثر ac ۲۰۰۷ و اثر ac به بسامد برابر است با ac ۲۰۰۷ و اثر ۲۰۰۷ و اثر ac بنیادی در اختیار می گذارد.

یک طریق برای مشاهدهٔ اثر acی جوزفسون تاباندن امواج میکرونی با بسامد ω بر پیوندگاه

و همزمان با آن اعمال پتانسیل dc برابر $V_{
m o}$ بر آن است. در آن صورت اختلاف پتانسیل کل برابر است و انتگرالگیری از معادلهٔ ($-v \sim 0$) چنین نتیجه می دهد $V_{\rm o} + v \cos (\omega t)$

$$\delta = \frac{7e}{\pi} \left(V_{\circ} t + \frac{v}{\omega} \sin \omega t \right) + \delta_{\circ}$$

با استفاده از معادلهٔ (۱۰۰–۳۵)، جریان زوج حاصل، که از پیوندگاه میگذرد، عبارت است از

$$j = j_{\circ} \sin \left[\frac{\gamma_e}{\hbar} \left(V_{\circ} t + \frac{v}{\omega} \sin(\omega t) \right) + \delta_{\circ} \right]$$

که یک جریان مدولهٔ بسامد است که مؤلفههایی در بسامدهای $V_{
m o}\pm n\omega$ (۲e/ \hbar) دارد که در آن nعددی است درست: بنابراین، اگر داشته باشیم

$$V_{\circ} = \frac{n \, \check{h} \, \omega}{\mathsf{Y}_{e}} \tag{$\mathfrak{f}_{\circ} - \mathsf{I}_{\circ}$}$$

(40-10)

یک جریان dc (با بسامد صفر) خواهیم داشت. شکل ۲۰-۲۲ مشخصهٔ جریان - ولتـاژ پیوندگاه جوزفسونی را نشان میدهد که تحت تابش موج میکرونی قرار گرفته است. این نتیجه پلههای خوش تعریفی در ولتاژهایی، که به وسیلهٔ معادلهٔ (۱۰۰-۴۰) پیش بینی میشوند، نشان مىدهد. اين تندى شيب پلهها است كه ما را قادر مىسازد $h/ ext{Te}$ را با دقت تعيين كنيم. 1

∗ ۵-۵-۱ تداخل کوانتومی

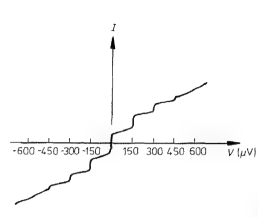
مطابق شکل ۱۰–۲۳ (الف) حلقهای از ابـررسانا در نـظر بگـیریدکـه شــامل دو پـیـوندگاه جوزفسون، به نامهای a و b است. جریان I، که به طور موازی از این پیوندگاهها میگذرد، با توجه به معادلهٔ (۱۰-۳۵)، به قرار زیر است.

$$I = Aj_{o} \sin \delta_{a} + Aj_{o} \sin \delta_{b} = \forall Aj_{o} \cos \left(\frac{\delta_{a} - \delta_{b}}{\forall}\right) \sin \left(\frac{\delta_{a} + \delta_{b}}{\forall}\right) \quad (\forall 1-10)$$

که در اَن δ_b و δ_a ، به ترتیب، اختلاف فاز دو سر پیوندگاههای a و هستند و Aمساحت سطح

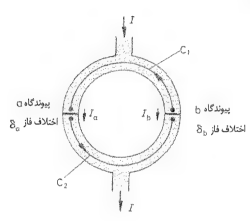
۱- مکان پلهها را با چنان دقت زیادی میتوان تعیین کرد که دقت اندازه گیریهای h/۲e با دقتی، که با آن

منبعهای استاندارد ولتاژ مدرج شدهاند، محدود میشود. این امر منجر به استفاده از پیوندگاه جوزفسون به عنوان وسیلهای برای تثبیت ولتاژ استاندارد توسط مقدار تعریف h/۲e میشود؛ البته این مقدار تـعریف شده ، با آشناترین مقدار این نسبت سازگار است. مرجع زیر را ملاحظه کنید: W.H. Parker, et al., Phys. Rev. 177, 639 (1969).

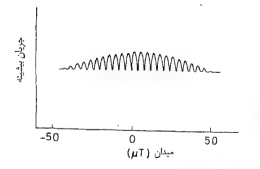


شکل ۱۰-۲۲: پلههای القا شده در رابطهٔ جریان – ولتاژ مربوط به یک پیوندگاه تماس نقطهای جوزفسون، که تحت تابش موج میکرونی با بسامد GHz تحال قرار دارد. این پیوندگاه در اثر تماس بین قطعهای نوک تیز از نیوییوم با یک سطح تخت نیوییوم تشکیل شده است. این نتایج با مجوز از مرجع زیر اقتباس اسال الالالالا

C.C. Grimes and S.Shapiro, Phys. Rev. 169, 397 (1968).



(الف) جریانی که به طبور میوازی از دو پیوندگاه جوزفسون، a و b، میگذرد.



(ب) جسریان بسیشینهای کسه به وسیلهٔ پیوندگاهها عبور داده می شود به صورت تابعی از میدان مغناطیسی اعسال شده. دامنهٔ تغییرات در میدانهای بالا نزول مسیکند، زیسرا مسیدان سبب می شود اختلاف فاز داخل هر یک از پیوندگاهها با مکان تغییر کند. (

شکل ۱۰ ۱۳۳

هر یک از پیوندگاههاست. حال نشان می دهیم که δ_b - δ_a ، به وسیلهٔ شار مغناطیسی گذرنده از

حلقه تعیین می شود. از همان رهیافتی استفاده می کنیم که برای اثبات کوانتش شار در بخش C_1 و C_2 و اقع در C_3 به کار رفت. به این دلیل که چگالی جریان در امتداد منحنی های C_4 و C_5 و اقع در ناحیه های ابررسانایی حجیم صفر می شود، معادلهٔ (C_4) معتبر است و با انتگرالگیری از آن روی این منحنی ها خواهیم داشت

$$\theta_{a_1} - \theta_{b_1} = \frac{\Upsilon e}{\hslash} \int_{C_1} \mathbf{A} \cdot \mathbf{dl}$$
 $\theta_{b_1} - \theta_{a_1} = \frac{\Upsilon e}{\hslash} \int_{C_1} \mathbf{A} \cdot \mathbf{dl}$

که در آن θ_a ، θ_b ، θ_{a_7} ، θ_{b_7} و θ_{a_7} ، θ_{b_1} ، θ_{a_1} که در آن θ_{a_1} ، θ_{a_1} نیوندگاهها هستند، که با شاخصها متمایز شدهاند. با جمع کردن این معادلات، داریم

$$\delta_a - \delta_b = \frac{\Upsilon e}{\hbar} \oint_c \mathbf{A} \cdot \mathbf{dI} = \frac{\Upsilon e}{\hbar} \Phi \qquad (\Upsilon \Upsilon - 1 \circ)$$

که در آن Φ شارگذرنده از حلقه است و $\theta_{a_1} - \theta_{a_2} = \delta_0 = \delta_0 - \delta_0$ اختلاف فازها در دو سر پیوندگاهها هستند. برای به دست آوردن انتگرال A روی یک منحنی بسته لاجرم سهمهای کوچک خود پیوندگاهها را به آن افزوده ایم؛ این خطای قابل اغماضی و ارد مسئله میکند، زیرا A در سرتاسر ناحیهٔ بسیار باریک پیوندگاه تغییراتی هموار دارد. با درج معادلهٔ (۱۰–۴۲) در معادلهٔ (۱۰–۴۲) داریم

 $I = YAj_{\circ} \cos\left(\frac{e}{f_{0}} \Phi\right) \sin\left(\frac{\delta_{a} + \delta_{b}}{Y}\right) \tag{FT-10}$

$$I = \forall Aj_{\circ} \cos\left(\frac{c}{\hbar} \Phi\right) \sin\left(\frac{c}{\forall}\right)$$
 (***T-10*)

دو تایه این ۲ $(\delta_a + \delta_b)$ است که تغییر میکند تا با جریان Iای که حلقه را تغذیه میکند جور باشد. ابر جریان بیشینه ای که پیوندگاه در این وضعیت حمل میکند عبارت است از

این شبیه ابر جریانی است [معادلهٔ (۱۰–۳۵)] که از تک پیوندگاه میگذرد؛ در مورد پیوندگاه

$$I_{max} = \Upsilon A J_{\circ} \mid cos(\frac{e}{\hbar} \Phi) \mid (\Upsilon F_{\circ})$$

که تغییرات دوره ای نسبت به Φ دارد؛ دوره همان کو انتوم شار h/7e است. تغییر اندازه گیری شدهٔ ابر جریان بیشینه در یک پیوندگاه دو تایه را می توان در شکل 1-77 (ب) دید. اگر دو پیوندگاه یکسان نباشند، در آن صورت جریان بیشینه نسبت به Φ تغییراتی دوره ای دارد، ولی، برخلاف آنچه معادلهٔ (1-7+7) پیشگویی می کند، به صفر نمی رسد.

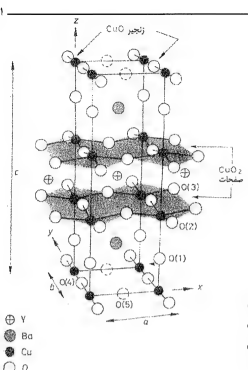
این اثر را، به دلیل شباهتش با آزمایش تداخل شکافهای یانگ در اپتیک (صفحهٔ ۱۲۷ کتاب اسمیت و تامسون [۵])، تداخل کوانتومی مینامیم. اختلاف $\delta_a - \delta_b$ شبیه اختلاف فاز بین پرتوهای نور از شکافها تا پردهای است که نقش تداخل بر آن مشاهده میشود؛ از این رو معادلهٔ (۱۰–۴۴) متناظر با وابستگی کسینوسی دامنهٔ نور با مکان روی پردهای است. آزمایشهایی با تداخل سنجهای ابررسانا با استفاده از پیوندگاههایی، به فاصلهٔ از مرتبهٔ 1 از هم انجام شدهاند؛ نتایج این آزمایشها گواه محکمی است بر اینکه پارامتر ابررسانایی در فواصل کاملاً ماکروسکویی همدوس فازی است.

به دلیل کوچکی کوانتوم شار، یک زوج از پیوندگاهها، نظیر شکل $^{-1}$ (الف)، با مساحت $^{-1}$ جریان بحرانی را، برای یک تغییر کوچک میدان فقط برابر $^{-1}$ $^{-1}$ ، از بیشینه به کمینه تغییر می دهد. $^{-1}$ این هندسه میدانهای مغناطیس بسیار کوچک را با دقتی زیاد اندازه می گیرد.

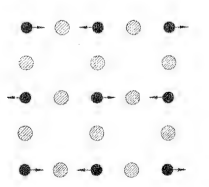
۰۱-۶ ابررساناهای گرم

ابررساناهای با T_c بالا همگی اکسید هستند و خصلتهای مشترک بسیار دیگری نیز دارند. از T_c بر T_c به طور T_c به طور گسترده مطالعه شده است، استفاده می کنیم تا رفتار این ابسرساناها را نصایش دهیم؛ این ماده دارای T_c ۹۲ است و به دلیل تعداد نسبی اتمهای فلزی موجود در فرمول شیمیایی آن، به آن ابرسانای T_c ۱۳–۲ اتلاق می شود. به جای ایتریوم می توان اتمهای سه ظرفیتی گوناگون دیگری (مثل هولمیوم و نئودیمیوم) را، بدون آنکه اشر قابل ملاحظهای در خواص ابررسانایی آلیاژ ایجاد شود، قرارداد. ساختار بلورین اشده اشت. همان گونه که نشان داده شده است. همان گونه که نشان داده شده است، این ساختار شامل صفحاتی از اتمهای T_c و T_c با فرمول شیمیایی T_c است؛ همهٔ ابررساناهای با T_c بالاتر از T_c که تا سال ۹۰ میلادی (۱۳۶۹ هجری شمسی) کشف شده اند دارای صفحات رو که در رسانایی و ابررساناهی این صفحات هستند و اعتقاد بر آن است که طور که در شکل ۲۰–۲ (الف) مشخص شده است، هرسرساناهای گرم ایفا می کنند. همان طور که در شکل ۲۰–۲ (الف) مشخص شده است، هده است، T_c با تا با تا و تو دارد.

مقاومت ویژهٔ الکتریکی حالت بهنجار $VBa_{\rm Y}$ $Cu_{\rm Y}$ $O_{\rm V-\delta}$ بسیار ناهمسانگرد است و برای جریان الکتریکی گذرنده در راستای محور z به مراتب بزرگتر از جریان الکتریکی گذرنده در



 $YBa_{7} Cu_{7} O_{V-\delta}$ (الف)ساختار بلوری ياخته يكه همان است كه نشان داده شده است. پنج جایگاه مختلف اکسیژن مشخص شدهاند؛ برای $\langle - \rangle \otimes \delta$ ، جـــایگاههای (۲) *تـــقریباً* پـــر و جایگاههای (۵) مهی هستند.



(ب) نقشهٔ صفحهٔ CuO، که نظم یادفرومغناطیسی اسیینهای Cu را که برای ک بررگتر از حدود ۱۶ روی مىدهد، نشأن مىدهد.

شکل ۱۰–۲۴

صفحه بداست. این امر قاعدتاً گواهی است بر اینکه رسانش عمدتاً به خاطر حرکت جاملها در صفحات CuO_{Υ} است. بحث پیرامون رفتار $VBa_{\Upsilon}Cu_{\Upsilon}O_{V-\delta}$ را اغلب، با تلقی کردن هر یک از صفحات CuO_7 به منزلهٔ یک دستگاه دو بعدی منزوی، ساده میکنند. وقتی این کار را میکنیم، لازم است خواننده به خاطر داشته باشد که این یک فرا ساده سازی خام است؛ درک کامل خواص Cu_7 Cu_7 Cu_7 را فقط می توان با در نظر گرفتن ساختار پیچیدهٔ سه بعدی آن به دست آورد.

ان به دست اورد. بررسی آثار ناشی از تغییر اکسیژن موجود در YBa_{7} $Cu_{7}O_{7}$ YBa_{7} $Cu_{7}O_{7}$ YBa_{7} $Cu_{7}O_{7}$ YBa_{7} $Cu_{7}O_{7}$ YBa_{7} $Cu_{7}O_{7}$ YBa_{7} $Cu_{7}O_{7}$ YBa_{7} YBa_{7} YB

وقتی اکسیژن به $VBa_{\gamma} Cu_{\gamma} O_{\delta}$ اضافه شود، اتمهای اضافی نخست جایگاههایی را، که روی شکل $VA_{\gamma} O_{\delta}$ (الف) با $VA_{\gamma} O_{\delta}$ و $VA_{\gamma} O_{\delta}$ مشخص شده اند، به طور کتره ای، اشغال میکنند؛ بنابراین ساختار، چهار گوشی باقی می ماند. اتمهای اضافه شدهٔ اکسیژن مانند ناخالصی های پذیرنده در نیمرسانا (بخش $VA_{\gamma} O_{\delta} O_{\delta})$ عمل میکنند و بنابراین حفرههایی به بلور می افزایند. برخی از این حفرهها روی صفحات $VA_{\gamma} O_{\delta}$ قرار می گیرند، ولی وقتی غلظت کم باشد، رسانشی وجود ندارد؛ $VA_{\gamma} O_{\delta} O_{\delta}$ تا کاهش $VA_{\gamma} O_{\delta}$ باشد، رسانشی وجود ندارد؛ $VA_{\delta} O_{\delta} O_{\delta}$ با پذیرش اینکه حفرهها روی اتمهای اکسیژن فومیند نوره مغناطیس باقی می ماند. این مطلب را، با پذیرش اینکه حفرهها روی اتمهای اکسیژن موجود در صفحات $VA_{\delta} O_{\delta} O_{\delta}$ جایگزیده هستند، می توان فهمید. یک اتم اکسیژن همراه با یک حفره، پوسته خارجی شامل پنج الکترون $VA_{\delta} O_{\delta} O_{$

وقتی اکسیژن اضافی متناظر با تقلیل δ و رسیدن آن به حدود $8/\circ$ می شود، دو تغییر مهم پیش می آید: تقارن ساختار بلور از چهارگوش به راستگوش ($\alpha = \beta = \gamma = 9 \circ$) تغییر می کند و گذار عایق – فلز روی می دهد (بخش $-\alpha = 0 \circ$). قلمروی، که این تغییرات به آن مربوط می شوند، هنوز شناخته شده نیست. تغییر در ساختار بلور به واسطهٔ اشغال مرجح

۱ – این امر از قواعد هوند نتیجه می شود (بخش ۷–۲–۱) از قرار معلوم اندازه حرکت زاویهای مداری یون توسط میدان بلور فرو نشانده میکند.

جایگاههای $o(\mathfrak{r})$ نسبت به جایگاههای $o(\mathfrak{d})$ صورت میگیرد که باعث شکست تقارن $x ext{-}x$ و تشکیل زنجیره های CuO در شکل ۱۰-۲۴ (الف) می شود. نقطهٔ شروع رسانش به خاطر از بین رفتن جایگزیدگی حفرههاست؛ معلوم نیست که آیا بهتر است رسانش را ناشی از پرش حفره از یک اتم اکسیژن به اتم اکسیژن دیگر دانست یا آن را در ارتباط با تشکیل نوار انرژی دو بعدی همبسته به هیبریدشدگی (بخش ۴–۳–۴) حالتهای Tdی اتمهای با حالتهای Tpی اتمهای اکسیژن دانست. برای δ کمتر از $\delta / \delta = YBa_{\rm Y} Cu_{\rm W}O_{\rm V-\delta}$ و فلزی گذار به ابررسانایی را در حدود δ متحمل

می شود، ولی T_c ، با کاهش بیشتر δ ، زیاد می شود تا اینکه برای ۱/۰ = به ۹۲Kمی رسد. محقق شده است که امکان ندارد بتوان $YBa_{7}Cu_{7}O_{V-\delta}$ ای تهیه کرد که با ساختار نشان داده شده در شکل ۱۰-۲۴ (الف) مقادیری از δ کوچکتر از حدود ۱/ه داشته باشد. این

ابررسانایی ناشی از زوجشدگی کوپری حفرهها تفسیر میشود؛ اندازه گیریهای کوانتوم شار حاکی از آنند که زوج شدگی ذراتی با بار به بزرگی ۲e درگیر مسئله است. برهم کنش مسئول تشکیل زوج هنوز مشخص نشده است؛ انرژی بستگی زوجها نسبتاً بالاتر از آن است که فقط با سازوکار شامل ارتعاشات شبکه، که مسئول زوج شدگی کوپری در ابررساناهای متعارف است، قابل توضیح

باشد. نظم پادِفرومغناطیسی اتمهای Cu، در گذار عایق– فلز، محو میشود، ولی امکان دارد که برهم کنشهای پادفرومغناطیسی بین اسپینهای Cu نقشی در گذار ابررسانایی داشته باشد. این بحث پیشنهاد میکند که ابررسانایی $VBa_{7}Cu_{7}O_{V-\delta}$ اساساً دو بعدی است. در عمل،

این به آن معناست که خواص $O_{V-\delta} = YBa_{\mathsf{T}} Cu_{\mathsf{T}}$ بسیار ناهمسانگردانـد. بـرای مـثال، جـریان بحرانی، در مورد شارش جریان در صفحهٔ بیربه مراتب بزرگتر از جریان بحرانی مربوط به شارش جریان در راستای zاست. این بالا بودن T_c و سرعت فرمی کم مربوط به $YBa_{\mathsf{Y}}Cu_{\mathsf{Y}}O_{\mathsf{V}-\delta}$ به آن معناست که طول همدوسی [معادلهٔ (۱۰-۱۷)]، که اندازهٔ تابع موج زوج کوپر را اندازه گیری

مىكند، كوچك و قابل مقايسه با اندازهٔ ياختهٔ يكه است. برعكس، چگالى پايين حاملها، از طریق معادلهٔ (۱۰-۱۴) میرساند که عمق نفوذ بزرگ است. بنابراین ابررسانهای گرم، از نوع ابررساناهای نوع ۲ ی فرین با مقادیر بسیار بزرگ $B_{c_{7}}$ هستند.

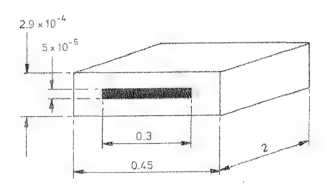
این مواد، به دلیل فوق و به این دلیل که در دمای نیتروژن مایع (۷۷K) ابررساناها هستند، کاربردهای بالقوهٔ فراوانی دارند ۱. ولی قبل از اینکه این مواد کاربرد وسیع خود را بیابند، باید بر مسایل مشکلی فائق آمد. بزرگترین مسئله در VBa_{7} $Cu_{7}O_{V-\delta}$ آن است که ایـن مـاده بـه راحتترین شیوه به عنوان یک سرامیک، یعنی به عنوان تعداد زیادی بلورکهای کوچک متصل به هم تهیه می شود. هر چند جریان بحرانی موازی با صفحهٔ xyدر هر بلورک بالاست، عملکرد سرامیک، در

۱ – مقالهٔ "ابررساناهای نو: چشم انداز کاربردها" با مشخصات زیر را ببینید: A.M. Wolsky, R.F. Geise and E.J. Daniels, in Scientific American, February 1989.

اثر تماس ضعیف بین بلورکها، نزول میکند؛ این نقیصه را می توان، با مرتب کردن بلورکها، به نحوی که صفحات xx در بلورکهای همسایه موازی باشند، اصلاح کرد. اگر بنا باشد این مواد جریانهای زیادی را در حضور میدانهای مغناطیسی بالا حمل کنند، برخی روشهای میخکوبی خطوط شار کوانتیده را باید طراحی کرد. این مسئله، در ابررساناهای گرم، که در دمای نیتروژن مایع کار میکنند، شدید تر است، زیرا انرژی گرمایی موجود، خط شار را از مرکز میخکوبی اش می راند.

مسایل ۱۰

۱-۱ جریانی روی دیواره های لولهٔ سربی نازک نشان داده شده، در ۴/۲٪ ، القا می شود (تمام اندازه ها به سانتی متر است و مقیاس رعایت نشده است):



در طول ۷ ساعت این جریان به اندازه ۲٪ (حساسیت تجربی) کاهش می یابد. حد بالایی ای را برای مقاومت ویژهٔ الکتریکی سرب ابررسانا به دست آورید. فرض کنید که عمق نفوذ سرب $\Delta \times 10^{-1}$ است. (این مسئله بر آزمایش انجام شده توسط Quinn و Appl. Phys. 33, 748 (1962).

- ۳۰۱۰ می قلع ابررسانا ۳۰/۷ کلوین و B_c کن در دمای T=T برابر ۳۰/۱۳ است. جریان بحرانی را برای سیمی از جنس قلع به قطر T به قطر T=T محاسبه کنید. سیمی از این جنس چه قطری باید داشته باشد تا جریانی برابر T=T را در حالت ابررسانایی از خو د عبو ر دهد؟
- ۱۰۱-۳ شکل تقریبی معادلهٔ (۱-۱۰) را برای B_c به کار برید و وابستگیهای تقریبی دمایی تفاوت انرژی آزاد، انتروپی و ظرفیت گرمایی بین حالتهای بهنجار و ابررسانا را به دست آورید. ناپیوستگی در ظرفیت گرمایی در گذار ابررسانایی، در غیاب میدان اعمالی، چقدر است؟

۱۰ شـان دهـیدکه مـقدار حـدی کـلوگستون بـرای B_c ی یک ابررسانای نـوع ۲ بـا B_c بيان مى شود. $\mu_{\!B}\,B_{c_{\,\gamma}}\!pprox k_{\!B}\,T_{c}$

٠٠-۵ معادلة لندن را به كار بريد و نشان دهيد كه نفوذ يك ميدان مغناطيسي موازي بــه درون xy از ابررسانا به ضخامت d واقع در صفحهٔ xy به صورت زیر توصیف می شود:

$B = B_e \cos h (z/\lambda) / \cos h (d/\Upsilon \lambda)$

که در آن B_e میدان اعمال شده در وسط لایه در z=واقع است. میدانی را محاسبه کنید که به ازای آن انرژیهای آزاد گیبس حالتهای بهنجار و ابررسانای این فیلم برابر باشند.

١٠-١عاثــر غــيرموضعي بـودن رابطهٔ جـريان - مـيدان بـر عـمق نـفوذ در دمـاي صـفر يک ابررسانای نوع ۱ خالص در حد $3>> \lambda$ را می توان به این صورت برآورد کرد که چـون میدان در طولی به مقیاس ۸ میرا می شود ولی وابستگی جریان به متوسط ۸ در طولی به مقیاس ع بستگی دارد، مقدار مؤثر ۸که باید در معادلهٔ (۱۰-۱۰) درج شود میکند که این رهیافت رابطهٔ زیر را پیشگویی میکند $\lambda A/\xi$

$\lambda^{\mathsf{r}} = \lambda_{I}^{\mathsf{r}} (\cdot) \xi$

 $\lambda^{\mathsf{m}} = \circ/\$\mathsf{r}\,\lambda^{\mathsf{r}}_L$ (\circ) استخراج می شود عبارت از ξ_\circ انتیجه دقیقی که از نظریهٔ BCS استخراج می است.)

۰۱-۷ درستی مطالب زیر را توجیه کنید:

(الف) در T=1 قلع تابش الکترومغناطیسی با طول موج qmm، را قویاً جـذب میکند در حالی که تابش با طول موج ۱/۱mm را به طور ضعیف جذب میکند. (ψ) ابررساناها در دماهای $T\ll T_c$ رساناهای گرمایی ضعیفی هستند.

 T_c میدان بحرانی ابررساناهای مختلف در T_c تقریباً با T_c متناسب است.

(د) دمای T_c ی ایزو تو پهای متفاوت از یک عنصر به جرم ایزو تو پی بستگی دارد.

۱۰ ابر جریانی، متناظر با پارامتر نظم $\exp(i\,qx)$ $\exp(n_s\,/\,r)$ ، در لایهٔ نازک به ضخامت برای آن در وسط لایه $\mathbf{a} = \mathbf{A}$ و $\mathbf{v} = \mathbf{A}$ محاسبه کنید. نشان دهید با این پیمانه جملهٔ دوم در معادلهٔ (۱۰ - ۲۷) با ضریبی تقریباً برابر با (T) χ_L^{7} از جملهٔ اول کوچکتر است.

٠١-٩ معادلة (١٠١٠) در حالت كلي معتبر نيست. زيرا سمت چپ آن بـايد تـحت تـغيير پیمانهای پتانسیل برداری $abla \chi + A + A$ ناوردا باشد، در حالی که سمت چپ آن آشکارا چنین نیست (هـ ر دو مقدار A یک میدان B بـه دست می دهند). معادلهٔ نـاوردای

پیمانهای صحیح همانا معادلهٔ (۱۰-۲۷) است. توضیح دهید چرا پیمانهای کـه بـرای اُن

معادلهٔ (۱۰-۱۰) برقرار است معادلهٔ $-\mathbf{V.A}$ را برآورده می کند. از معادلهٔ (۱۰-۲۷) استفاده کنید و تغییر در پارامتر نظم ناشی از تبدیل پیمانه ای $\mathbf{A} + \mathbf{A} + \mathbf{A} + \mathbf{A}$ را به دست آورید.

١٥-١٥ مطلوب است تعيين:

(الف) انرژی چگالش، $G_N - G_S$ ، سرب با استفاده از شکل $^{-}$ ۴- ۴؛

(ب) dB_c/dT در T_c برای آلومنیوم (با حجم مولی m^{α} مولی نمک شکل ۱۰-۶؛

(ج) مساحت سطح مقطع استوانهای از جنس قلع با استفاده از شکل ۱۰-۱۶ (ب)؛

(د) گاف انرژی سرب به کمک شکل ۱۰-۲۱؛

(هـ) كوانتوم شار از روى شكل ١٠- ٢٢؟

(و) مساحت سطح حلقهای شامل پیوندگاه دوگانه با استفاده از شکل ۱۰-۲۳ (ب).

روشن خواهد شد که پرتوهای X کلکی بیش نیست. (1897/1707)



ાલ્ફીજી હતે મુસ્લિ

1-11 مقدمه

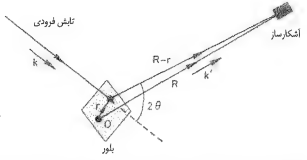
دینامیک شبکهٔ زنجیری از اتمها (بخش ۲–۳–۱) وجوه مشترکی با حالتهای الکترونی این زنجیر (بخش ۴–۳–۳) و نیز با دینامیک زنجیری از گشتاورهای مغناطیسی (بخش ۸–۵) دارد. در هر مورد باید N معادلهٔ جفت شده با یک معادله برای هر اتم، (معادلات (۲–۷)، (۴–۹) و (۸–۲) را حل کرد، و جواب موج گونه به شکل $\exp\left[i\left(kna-\omega t\right)\right]$ است، که در آن مکانهای اتمی در x=na هستند؛ بسامد x=na برحسب x=na با دورهٔ x=na دورهای است.

در این فصل تعمیم این مفهومها به ساختارهای بلوری اختیاری در سه بعد را بحث میکنیم. در آغاز پراش امواجی که از یک چشمه خارجی بر بلور فرود می آیند را مشروح تر از بخش ۱-۴ بررسی میکنیم. این کار ما را قادر به معرفی مفهوم مفید و مهم شبکه وارون می سازد. سپس توضیح می دهیم که چرا انتظار می رود حرکتهای داخلی بلور موج گونه باشد و چگونه نظم روابط پاشندگی این امواج در فضای لا توسط شبکهٔ وارون تعیین می شود.

۲-۱۱ پراکندگی کشسانی امواج توسط بلور

١١-٢-١ دامنة موج پراكنده

قانون براگ، معادلهٔ (۱-۳)، زوایای تابش فرودی نسبت به صفحات شبکه راکه برای ستیغهای پراش رخ میدهد مشخص میکند، ولی در مورد شدت باریکههای پراشیده هیچ اطلاعی نمیدهد. برای محاسبهٔ شدتها به رهیافت مشروح تری نیاز است. فرض میکنیم، یک موج تخت



شکل 1-1: هندسهٔ یک آزمایش برای مشاهدهٔ تابش پراکنده شده از بلور. برای پراکندگی کشسان $|\mathbf{k}'| = |\mathbf{k}'|$ و $|\mathbf{k}'| = |\mathbf{k}'|$ تغییر اندازه حرکت ذرات فــرودی است. نـماد $\mathbf{7}$ بـرای زاویـه انـحراف بـا آنکـه در بـخش $\mathbf{4}$ به کار رفته است سازگار است.

انکه A وxp $[i(\mathbf{k.r}-\omega t)]$ مانند شکل ۱-۱۱ بر اتم واقع در مکان r درون بلور فرود آید. برای آنکه بحث تا حد امکان عام بماند، طبیعت تابش را مشخص نمی کنیم؛ پرتوهای X، الکترونها و نو ترونها کاوهایی هستند که در مطالعات پراش بیشتر به کار می روند. بخشی از تابش فرودی به طور کشسان پراکنده می شود [I]. اگر پراکندگی ضعیف باشد، سهم واقع در [I] در موج پراکنده شده در آشکارسازی به فاصلهٔ بزرگ [I] از [I] از [I] از [I] رامی توان به شکل حاصل ضرب سه عامل نوشت:

$$A_{r} = A_{\circ} e^{i(\mathbf{k} - \mathbf{r} - \omega t \cdot)} \times f \times \frac{e^{ik + \mathbf{R} - \mathbf{r} + \mathbf{r}}}{|\mathbf{R} - \mathbf{r}|}$$
 (1-11)

عامل اول موج فرودی است؛ برای پراکندگی ضعیف، دامنهٔ A این موج عملاً برای تمام اتمهای بلور یکسان است. عامل دوم، f، عامل شکل اتمی یا عامل پراکندگی اتمی است، و به جزئیات برهم کنش تابش با اتم بستگی دارد؛ بزرگی f نشانگر قدرت برهم کنش است و f به طور عام به زاویهٔ پراکندگی (۲۰ در شکل f ۱۰۱) بستگی دارد. عامل نهایی در معادلهٔ (f ۱۰۱) نمایشگر کاهش دامنه و تغییر فاز مربوط به چشمهٔ نقطهای در مکان اتم است. در مورد آشکارسازی به فاصلهٔ زیاد، کاهش دامنه برای تمام اتمهای بلور عملاً یکسان است و می توان به جای f ۱ در مخرج f مفاصلهٔ آشکارساز از مبداء محورهای بلورشناسی را قرار داد؛ این تعویض را نباید در عامل فاز انجام داد، زیرا تغییر این عامل از یک اتم به اتم دیگر باعث تغییرات بزرگی در سگینال در محل آشکارساز می شود. توجه کنید که در مورد پراکندگی کشسان، عدد

۱– چون بلور یک جسم سنگین است، می تواند تغییر اندازه حرکت ذرهٔ فرودی را بدون گرفتن انرژی از آن جذب کند (مسئلهٔ ۱۱-۱ را ببینید). پراکندگی ناکشسان در فصل ۱۲ بررسی می شود.

موج و بسامد تابش پراکنده شده با عدد موج و بسامد تابش فرودي يکسان است.

موج در محل آشکارساز دوردست با یک موج تخت با بردار موج $\mathbf{k'} = |\mathbf{k}|$ ، $|\mathbf{k'}| = |\mathbf{k'}|$ ، که تقریباً هم با \mathbf{R} و هم با \mathbf{r} موازی است تقریب زده می شود. بنابراین، با تقریب خوب، می توان نوشت

$k \mid \mathbf{R} - \mathbf{r} \mid \approx \mathbf{k}' \cdot (\mathbf{R} - \mathbf{r}) = \mathbf{k}' \cdot \mathbf{R} - \mathbf{k}' \cdot \mathbf{r} \approx kR - \mathbf{k}' \cdot \mathbf{r}$

سپس معادلهٔ (۱-۱۱) را می توان چنین نوشت

 $A_r \approx A_{\circ} \frac{e^{i (\kappa R - \omega t)}}{R} f e^{i \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}}$

که در آن $\mathbf{K} = \mathbf{k}' - \mathbf{k}$ برای $\mathbf{K} = \mathbf{k}' - \mathbf{k}$ برای بر دار پراکندگی نامیده می شود. عامل $\mathbf{K} = \mathbf{k}' - \mathbf{k}$ برای همهٔ اتمهای بلور یکسان است و در محاسبهٔ موج پراکنده کل در محل آشکارساز که در آن سهمهای پراکندگی تمام اتمها جمعزده می شود، فاکتورگیری می شود، بنابراین می توان از این

سهمهای پراتندی نمام انمها جمعرده می سوده فا تنورتیری می سود، بنابراین می توان از این عامل چشم پوشی کرد. جملهٔ مهم fexp (-ik.r) است، که شامل اختلافهای فاز بین سهمهای اتمهای گوناگون است. در نتیجه دامنهٔ موج پراکنده شده متناسب است با

 $A\sum_{n}f_{n} e^{i \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}_{n}} \tag{Y-11}$

که در آن مجموعیابی روی تمام اتمهای بلور و f_n عامل پراکندگی اتمی اتم nام است $^{\prime}$.

نظم ساختار اتمی در یک بلور به این معنا است که، برای تابش فرودی از جهتهای خاص پراکندگی از اتمها به طور همفاز با هم جمع می شوند و یک دامنهٔ پراکندگی بزرگ در جهت خاصی را به بار می آورند. برای محاسبهٔ جهتها و شدتهای باریکههای پراشیده معادلهٔ (۱۱-۲) را به کار می بریم. از آنجا که می توان با مربوط کردن پایهای از اتمها به هر نقطهٔ شبکه، ساختار

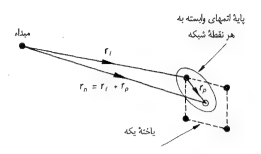
 $\mathbf{r}_n = \mathbf{r}_l + \mathbf{r}_p \tag{(Y-1)}$

که در آن \mathbf{r}_I مکان نقطه شبکهای است که اتم n به آن وابسته است و \mathbf{r}_p همان طور که در شکل

(۱۱-۳) نشان داده شده است مکان این اتم نسبت به نقطهٔ شبکه است. با استفاده از معادلهٔ (۲-۱۱) می توان معادلهٔ (۲-۱۱) را چنین فاکتورگیری کرد.

بلوری را ساخت (بخش ۱-۲)، موقعیت هر اتم n را می توان چنین نوشت

¹ معادلهٔ (۱۱-۲) فقط برای پراکنندگی ضعیف معتبر است زیرا در آن پراکندگی چندگانه و تضعیف موج فرودی توسط بلور چشمپوشی می شود؛ این تقریب معمولاً برای نوترونها و پرتوهای Xخوب است ولی برای الکترونها خوب نیست.



شکل $r_1 \cdot r_2 \cdot r_3$ هر اتم در بلور را می توان به صورت $r_1 + r_2 \cdot r_3 \cdot r_4$ نوشت، که در آن r_1 مکان r_2 مکان اتم بسبت به نقطهٔ شبکه است. مرزهای یاختهٔ یکهٔ بسیطی که حاوی اتم است نیز نشان داده شده است.

$$A = \left(\sum_{l} e^{-i \mathbf{k} \cdot \mathbf{r}_{l}}\right) \times \left(\sum_{p} f_{p} e^{-\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{p}}\right)$$
 (F-11)

(مجموعیابی روی اتمهای پایه) × (مجموعیابی روی نقاط شبکه) =

جملهٔ اول، که می توان آن را به منزلهٔ مجموعیابی روی یاختههای یکهٔ بسیط در بلور نیز در نظر گرفت حاوی اطلاعات مربوط به شبکهٔ بلور است، و در نتیجه، این جمله است که جهتهایی را که برای آنها پراش رخ می دهد تعیین می کند. جملهٔ دوم، که یک جمع بندی روی محتوای یاخته یکه بسیط است، بنابراین مجموعیابی روی تعداد نسبتاً کمی از اتمهاست (برای اغلب ساختارها فقط یک اتم) و برای تمام نقاط شبکه یکسان است؛ این جمله به عامل ساختار معروف است و شدتهای نسبی باریکههای پراشیده را تعیین می کند. ما این دو جمله را به ترتیب بررسی می کنیم.

۲-۲-۱۱ شرایط لاوه برای پراش و شبکهٔ وارون

با استفاده از معادلهٔ (۱-۲)

$$\mathbf{r}_l = u \, \mathbf{a} + v \, \mathbf{b} + \omega \mathbf{c}$$

برای مکانهای نقاط شبکه می توان جملهٔ اول معادلهٔ (۱۱-۴) را به شکل زیر نوشت

$$\sum_{l} e^{-\mathbf{K}.\mathbf{r}_{l}} = \sum_{u} e^{-i\,\mathbf{K}.\,\mathbf{a}u} \sum_{v} e^{-i\,\mathbf{k}.\,\mathbf{b}\,\mathbf{v}} \sum_{w} e^{-i\,\mathbf{K}.\,\mathbf{c}w} \qquad (\Delta-11)$$

وقتی سهمهای ناشی از تمام نقاط شبکه همفاز باشند، دامنهٔ پراکندگی بزرگی حاصل میشود و

 $\mathbf{K}.\mathbf{b} = \forall \pi k$

این به شرطی رخ میدهد که

 $K.a = 7\pi h$ (۱۱)

(۱۱-۶ ب)

 $\mathbf{K}.\mathbf{c} = \forall \pi l$ ($\mathbf{z} \mathbf{s} = \mathbf{v}$)

که در آن κ ، h و l اعداد درستاند. معادلات (۱۱–۶) شرایط k و برای پراشاند. وقتی این معادلات ارضا شوند، هر جمله در معادلهٔ (۱۱–۵) برابر یک است و بنابراین برای بلوری با

 $N_1N_7N_9$ گستره N_1 و N_2 فاصلهٔ شبکهای به ترتیب در جهتهای N_3 و N_2 مجموع برابر N_1 گستره N_2 N_3 المتحد بر ایرانت ایرانت ایرانت و ایرانت

است. ۱۸ ۱۸ ۱۸ البته درست برابر با تعداد یاخته های یکهٔ بسیط درون بلور است. معادلات (۱۱-۶)

شرایط پراش در یک توری پراش سه بعدی اند؛ مقایسه با نتایج مربوط به توری اپتیکی یک بعدی (فصل ۱۱۸ مرجع ۵ در فعرست کتابشناسی آخر کتاب) نشان می دهد که و قتی ۱۱٪ مقداری

بعدی (فصل ۱۱ مرجع ۵ در فهرست کتابشناسی آخرکتاب) نشان می دهد که وقتی X از مقداری که این معادلات را ارضا می کند تغییر کند دامنهٔ پراکنده شده سریعاً کاهش می یابد. جهتهای باریکههای پراشیده، توسط مجموعهای از بردارهای X که معادلات (۱۱-۶) را

ارضا میکنند داده می شود. این بردارها را می توان با استفاده از مفهوم شبکهٔ وارون به روش برازنده ای نشان داد. برای بیان این مفهوم مهم نخست توجه میکنیم که فضای k (که گاهی فضای وارون نامیده می شود) فضای مناسب برای رسم بردارهای موج است. مقادیر بردار پراکندگی که شرایط لاوه را ارضا میکنند بر روی شبکهٔ منظمی در این فضا قرار می گیرند؛ این شبکه، شبکه وارون است. با استفاده از معادلهٔ

$$G_{h\kappa l} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + \mathbf{lc}^* \tag{Y-11}$$

که در آن k ، k و k اعداد درستاند، تمام نقاط شبکهٔ وارون را می توان از این سه بردار شبکهٔ وارون k ، k و k و k تولید کرد؛ این شبیه کاربرد بردارهای انتقال شبکه بسیط k و k و k برای تعریف نقاط شبکه ای بلوری در فضای واقعی سه بعدی معادلهٔ (۱-۲) است. اکنون ثابت می کنیم که، اگر

$$\mathbf{K} = \mathbf{G}_{h\kappa l} \tag{A-11}$$

 \mathbf{c}^* که در آن \mathbf{G}_{hkl} هر بردار شبکهٔ وارون است، و با مقادیر زیر برای \mathbf{G}_{hkl} که در آن $\mathbf{a}^* = \frac{7\pi(\mathbf{b} \times \mathbf{c})}{\mathbf{c}^*}$, $\mathbf{c}^* = \frac{7\pi(\mathbf{a} \times \mathbf{b})}{\mathbf{c}^*}$, $\mathbf{c}^* = \frac{7\pi(\mathbf{a} \times \mathbf{b})}{\mathbf{c}^*}$, (۹-۱۱)

$$\frac{7\pi (\mathbf{b} \times \mathbf{c})}{\mathbf{a}.(\mathbf{b} \times \mathbf{c})},$$
 $\mathbf{b}^* = \frac{7\pi (\mathbf{c} \times \mathbf{a})}{\mathbf{a}.(\mathbf{b} \times \mathbf{c})},$ $\mathbf{c}^* = \frac{7\pi (\mathbf{a} \times \mathbf{b})}{\mathbf{a}.(\mathbf{b} \times \mathbf{c})},$ (9-11) $\mathbf{c}^* = \mathbf{c}^* \times \mathbf{c}^* = \mathbf{c}^* \times \mathbf{c}^* \times \mathbf{c}^* = \mathbf{c}^* \times \mathbf{c}^* \times$

 $\mathbf{K}.\mathbf{a} = \mathbf{G}_{h\kappa l}.\mathbf{a} = (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*).\mathbf{a} = \forall \pi h$

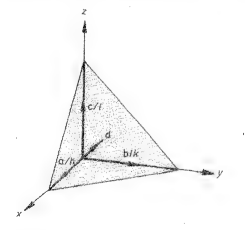
که در آن روابط زیر را به کار بردهایم

 $a^*.a = 7\pi$, $b^*.a = c^*.a = 0$ (10-11)

که از تعریفهای (۱۱-۹) نتیجه می شود I . بنابراین اگر K با G_{hkl} مساوی باشد معادلهٔ (۱۱-۶ الف) ارضا می شود؛ محاسبهٔ $G_{hkl} \cdot \mathbf{c}$ و $G_{hkl} \cdot \mathbf{c}$ نشان می دهد که K ، معادلات (۱۱-۶ ب) و $G_{hkl} \cdot \mathbf{c}$ بنابراین ارضا می کند.

روابط (۱۱-۱۰) به این معناست که * و * بر * عمو دند. نمی توان نتیجه گرفت که * و راحو روابط (۱۱-۱۰) به این معناست که * و * و * بر * عمو دند. نمی توان نتیجه گرفت که موازی اند؛ این مورد فقط در صورتی رخ می دهد که محورهای بلور برهم عمود باشند. به خاطر سپردن تعریفهای (۱۱-۹) با توجه به این نکته که وقتی * تعریف شود، * و * و را می توان با تغییر دوره * و * نوشت آسانتر می شود. توجه داریم که مخرج (* که * در این تعریفها، با یک جایگشت دوره ای تغییر نمی کند؛ این مقدار در حقیقت حجم یک یاختهٔ یکّه است. از تقارن جایگشت دوره ای تنیجه می شود که معادلات (۱۱-۱۰) را می توان با * و * و * و * و * و روابطی که تعامد * و * و * و * و * و * و را نشان می دهند تکمیل کرد.

از آنجا که بردار پراکندگی هر باریکهٔ پراشیده به نقطه ای در شبکهٔ وارون از قرار معادلهٔ از آنجا که بردار پراکندگی هر باریکهٔ پراشیده به نقطه ای در شبکهٔ وارون از قرار معادلهٔ کرد. اکنون نشان می دهیم که این برچسب زدن با برچسب زدنی که در بخش (۱-۴) مطرح شده یکسان است، در آنجا باریکه های پراشیده توسط شاخصهای میلر صفحات شبکه ای که به آن باریکه ها میشوند برچسب زده می شدند. با این کار همچنین نشان می دهیم که معادلات باریکه ها میانون براگ، معادلهٔ (1-7)، معادل اند. نخست رابطهٔ بین بردار



۱- روابط (۱۱-۱۱) صحیحاند زیرا (bxc). a=a. (bxc) و cxa).a) و axb).a) صفر می شوند؛ زیرا حاصل ضرب نردهای دو بردار عمود بر هم برابر صفر است.

شبکهٔ وارون G_{hkl} و مجموعهٔ صفحات شبکه با شاخصهای میلر $(h\kappa l)$ را مشخص میکنیم. نزدیکترین صفحهٔ $(h\kappa l)$ به مبداء در شکل (11-4) نشان داده شده است، می بینیم که یک بردار d عمود بر این صفحات و با طول مساوی با فاصلهٔ بین این صفحات روابط زیر را ارضا می کند

$$\mathbf{d.a} / h = \mathbf{d.b} / k = \mathbf{d.c} / l = d^{\mathsf{T}}$$
 (11-11)

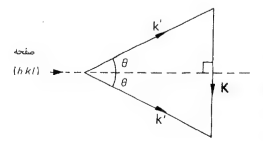
از نظر شکل، این معادلات با معادلات (۱۱–۶) که بردارهای پراکندگی باریکههای پراشیده را تعیین میکنند مشابه اند. با بهره گیری از این تشابه در می بابیم که، با مانستگی با معادلهٔ (۱۱–۸)، \mathbf{d} را می توان چنین نوشت

$$\mathbf{d} = \frac{d^{\Upsilon}}{\Upsilon_{\pi}} \left(h \mathbf{a}^* + k \mathbf{b}^* + l \mathbf{c}^* \right) = \frac{d^{\Upsilon}}{\Upsilon_{\pi}} \mathbf{G}_{h \kappa l}$$
 (17-11)

این را می توان با جایگذاری مستقیم در معادلات (۱۱-۱۱) و استفاده از معادلات (۹-۱۱) نشان داد. معادلهٔ (۱۱-۲۱) نشان می دهد که بردار شبکهٔ وارون $G_{h\kappa l}$ بر صفحات شبکه با شاخصهای عمود و دارای طول $2\pi/d$ است، که در آن $2\pi/d$ فاصله بین صفحات است.

تعبیر قانون براگ به منزلهٔ «بازتاب» امواج از صفحات شبکه در شکل (۲-۱۱) نشان داده شده است. استفاده از یک هندسهٔ ساده (به یاد بیاورید که $|\mathbf{k}| = |\mathbf{k}|$) نشان می دهد که بردار پراکندگی \mathbf{K} بر ای صفحات عمود است و بنابراین همان طور که معادلهٔ (۲-۱۸) ایجاب می کند، بردار پراکندگی \mathbf{K} با بردار \mathbf{G}_{hkl} موازی است. بزرگی \mathbf{K} (\mathbf{k} $\sin\theta$) \mathbf{K} و استفاده از شکل ۲-۱۱ با بزرگی \mathbf{G}_{hkl} برابر است به شرطی که \mathbf{T}_{mkl} \mathbf{T}_{mkl} \mathbf{K} با بردار \mathbf{K} با بردار است به شرطی که \mathbf{T}_{mkl} \mathbf{T}_{mkl} با با برگی اگر \mathbf{G}_{hkl} با براگ برای پراش مرتبهٔ اول است. فرمولبندی لاوه و براگ در مورد شرایط پراش کاملاً معادل اند و همین طور هم استفاده از بردارهای شبکهٔ وارون معادل است با استفاده از شاخصهای میلر برای برچسب زدن باریکههای پراشیده. همان طور که قبلاً در

بخش ۱-۴ نشان داده شد وقتی برای تـوصيف شـبکه از یک يـاخته یکّـه اسـتفاده مـیشود،



شکل ۱۱- \mathfrak{t} : فرمولبندی پراش براگ دارای باریکههای فرودی و پراشیده است که هر یک با صفحات شبکه زوایای یکسان θ می سازند. بنابراین، چسون \mathbf{K} \mathbf{k} \mathbf{k} \mathbf{k} بسر صفحات شبکه عمود است.

مرتبههای بالاتر پراش با ظهور یک عامل مشترک در $(h\kappa l)$ نشان داده می شود. بنابراین (۱۰۰)، (۲۰۰) و (۳۰۰) به ترتیب به پراشهای مرتبهٔ اول، دوم و سوم مربوط می شوند.

شبکهٔ وارون برای بحث پراش امواج توسط یک بلور چنان مهم است و کاربرد وسیعی دارد که به تکرار نتیجهٔ کلی این بخش می ارزد. برای تابش فرودی با بردار موج \mathbf{k} ، جهتهای باریکه های پراشیده توسط بردار موجهای $\mathbf{k} + \mathbf{k} = \mathbf{k}$ بیان می شوند، که در آن بردار پراکندگی \mathbf{K} بردار مکانی هر نقطه ای از شبکهٔ وارون در فضای \mathbf{k} است. نقاط شبکهٔ وارون توسط معادلهٔ (۱۱-۷) بیان می شوند و بردارهای شبکهٔ بسیط شبکهٔ وارون توسط بردارهای شبکهٔ بسیط شبکهٔ فضای حقیقی و با استفاده از معادلهٔ (۱۱-۹) تعیین می شوند.

۲-۱۱ مثالهایی از شبکههای وارون

برای بحث در مورد مثالهای زیر رجوع به مجموعهای از محورهای دکارتی که با کاربردهای یکّهٔ متقابلاً عمود i ، j و k تعریف میشود را مفید خواهیم یافت.

شبكة فضاى حقيقى مكعبى ساده

برحسب محورهای دکارتی، داریم

$$\mathbf{a} = a\mathbf{i}$$
, $\mathbf{b} = a\mathbf{j}$, $\mathbf{c} = a\mathbf{k}$ (17-11)

بنابراین $\mathbf{a} = (\mathbf{b} \times \mathbf{c}) = a^{\mathsf{T}}$ داریم $\mathbf{a} = (\mathbf{b} \times \mathbf{c})$

$$\mathbf{a}^* = \frac{7\pi}{a} \mathbf{i}$$
 $\mathbf{b}^* = \frac{7\pi}{a} \mathbf{j}$ $\mathbf{c}^* = \frac{7\pi}{a} \mathbf{k}$ (14-11)

بنابراین شبکهٔ وارون نیز مکعبی ساده به ضلع π/a و در همان سمتگیری شبکهٔ فضای حقیقی است.

شبكة فضايى حقيقى مركز سطحى

محورهای دکارتی را در راستای اضلاع یاختهٔ یکّهٔ مکعبی قراردادی اختیار میکنیم. بنابراین بردارهای انتقال بسیط که در مکعب سمت راست شکل (۱۱-۵) نشان داده شدهاند عبارتند از

$$\mathbf{a} = \frac{a}{\gamma} (\mathbf{j} + \mathbf{k}),$$
 $\mathbf{b} = \frac{a}{\gamma} (\mathbf{k} + \mathbf{i}),$ $\mathbf{c} = \frac{a}{\gamma} (\mathbf{i} + \mathbf{j}) (1\Delta - 11)$

که در آن a ضلع یاختهٔ بسیط مکعبی قراردادی است. بنابراین $\frac{a^{\mathsf{T}}}{\mathfrak{p}}=(\mathbf{b}\times\mathbf{c})$ و با استفاده از معادلات (۱۱–۹) درمی یابیم که

معادلات (۱۱-۹) درمی یابیم که

$$\mathbf{a}^* = \frac{\mathbf{r}_{\pi}}{a} (\mathbf{i} + \mathbf{k} - \mathbf{i}) , \quad \mathbf{b}^* = \frac{\mathbf{r}_{\pi}}{a} (\mathbf{k} + \mathbf{i} - \mathbf{j}) , \quad \mathbf{c}^* = \frac{\mathbf{r}_{\pi}}{a} (\mathbf{i} + \mathbf{j} - \mathbf{k})$$

$$(18-11)$$

اینها بردارهای انتقال بسیط برای یک شبکهٔ وارون مکعبی مرکز حجمی با یاختهٔ (بکّه مکعبی به ضلع π/a اند. اینکه شبکهٔ وارون bcc است در شکل (۱۱-۵) نشان داده شده است. واضح است که $a \times b$ که موازی با $a \times b$ است به سوی موقعیت مرکز حجم مکعب سمت راست جهتگیری میکند. نتیجه می شود که یاخته های یکّهٔ مکعبی قراردادی شبکهٔ فضایی حقیقی و شبکهٔ وارون دارای سمتگیری یکسانند. توجه کنید که برچسبزنی باریکههای پراشیده که برمبنای بردارهای انتقال بسیط فوق قرار دارد متناظر است با برچسبزنی براساس شاخصهای میلر برای یاختهٔ یکّه بسیط و بنابراین با برچسبزنی براساس شاخصهای میلر برای یاختهٔ یکّهٔ مکعبی قراردادی تفاوت دارد (مسئلهٔ ۱۱-۵ را ببینید)

شبكة فضاى حقيقى مكعبى مركز حجمى

این یک نتیجهٔ کلی است که شبکهٔ وارون شبکهٔ وارون مجدداً شبکهٔ فضای حقیقی را به بار می آورد (مسئله ۲-۱۱)؛ لذا شبکهٔ وارون یک شبکهٔ bcc یک شبکهٔ fcc است. اگر یاختهٔ یکهٔ قراردادی دارای ضلع a باشد، بردارهای انتقال بسیط شبکهٔ فضای حقیقی عبارتند از

$$\mathbf{a} = \frac{a}{\gamma} (\mathbf{i} + \mathbf{k} - \mathbf{i}), \quad \mathbf{b} = \frac{a}{\gamma} (\mathbf{k} + \mathbf{i} - \mathbf{j}), \quad \mathbf{c} = \frac{a}{\gamma} (\mathbf{i} + \mathbf{j} - \mathbf{k}) ($$
 در نتیجه $\mathbf{a} \cdot (\mathbf{b} \times \mathbf{c}) = \frac{a^{\gamma}}{\gamma}$ در نتیجه

$$a^* = \frac{7\pi}{a} (j+k), \quad b^* = \frac{7\pi}{a} (k+i), \quad c^* = \frac{7\pi}{a} (i+j) (1A-11)$$

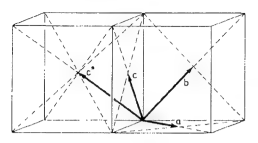
اینها بردارهای انتقال بسیط برای یک شبکهٔ وارون fccبا یاختهٔ یکّه مکعبی به ضلع $rac{\pi}{a}$ اند.

شبكهٔ فضای حقیقی ششگوشی

این شبکه، برای مثال، شبکهٔ ساختار تنگ پکیدهٔ ششگوش شکل ۱-۱ است و بردارهای شبکهٔ بسیط برحسب محورهای دکارتی عبارتند از

$$\mathbf{a} = a\mathbf{i}$$
, $\mathbf{b} = a\left(-\frac{\mathbf{i}}{\gamma} + \frac{\sqrt{\gamma} \mathbf{i}}{\gamma}\right)$, $\mathbf{c} = c\mathbf{k}$ (19-11)

۳۷۶ _____ فيزيک حالت جامد



شکل ۱۱-۵: زوجهای بردارهای شبکهٔ بسیط شبکهٔ fcc رصفحات (۱۱۱) قرار می گیرند. بردارهای شبکه وارون بر یکدیگر عمودند و بنابراین در جهتهای موازی با قطرهای حجمی مکعباند (برای مثال جهت [۱۱۱]). اینها جهتهای بردار بسیط شبکهٔ bcc اندار

و a. (
$$\mathbf{b} \times \mathbf{c}$$
) = $\left(\frac{\sqrt{r}}{r}\right) a^{r} c$ بنابراین

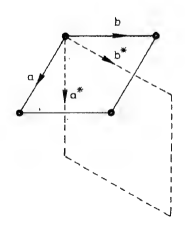
$$\mathbf{a}^* = \frac{\mathbf{f}_{\pi}}{\sqrt{\mathbf{f}_a}} \left(\frac{\sqrt{\mathbf{f}_a} \mathbf{i}}{\mathbf{f}_a} + \frac{\mathbf{j}}{\mathbf{f}_a} \right) , \quad \mathbf{b}^* = \frac{\mathbf{f}_{\pi} \mathbf{j}}{\sqrt{\mathbf{f}_a}} , \quad \mathbf{c}^* = \frac{\mathbf{f}_{\pi} \mathbf{k}}{c} \quad (\mathbf{f}_{\circ} - \mathbf{f}_{\bullet})$$

اینها بردارهای انتقال بسیط یک شبکهٔ وارون ششگوشیاند. سمتگیری نسبی شبکههای فضای حقیقی و فضای وارون در شکل ۲-۱ نشان داده شده است.

۲-۲-۱۱ عامل ساختار

عامل دوم در معادلهٔ (۱۱-۴)، یا عامل ساختار

$$\mathbf{S} = \sum_{p} f_{p} e^{-i\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{p}} \tag{Y1-11}$$



شکل ۱۱-۶: سمتگیری نسبی شبکههای فضای حقیقی و فضای وارون برای یک شبکهٔ ششگوشی؛ بردارهای *c و c موازیاند.

یک مجموعیابی روی اتمهای موجود در پایه است، که در آن \mathbf{r}_p مکان اتم نسبت به نقطهٔ شبکه است. آسانترین وضعیت در مورد پایهای است با یک اتم بر روی هر نقطهٔ شبکه. در نتیجه \mathbf{r}_p شامل یک جمله است، که برای آن $\mathbf{r}_p = \mathbf{r}$. بنابراین

$$S=f$$

و تنها در شدت ستیغهای پراشیده ناشی از تغییر زاویه ای عامل شکل اتمی f است. این تغییر معمولاً هموار و تکنوا است به طوری که ستیغهای پراش مجاور دارای شدتهای مشابهند. شکل V-1 و ابستگی زاویه ای f برای پرتوهای f برای آلومینیم تنگ پکیدهٔ مکعبی را نشان می دهد که از ستیغهای پراشیدهٔ نشان داده شده است f به صورت تابعی از f (f f f) نشان داده شده است که در آن f زاویهٔ براگ است.

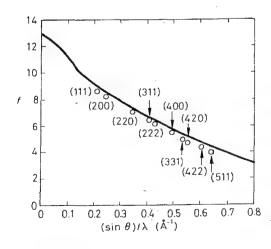
ساختار تنگ پکیدهٔ ششگوشی شکل ۱-۱ دارای پایهای با دو اتم یکسان در ${f r}_1={f \circ}$ و ${f r}_1={f r}_1={f r}_1$ است. بنابراین برای باریکهٔ پراشیدهٔ (hkl) داریم

$$S = f \left\{ exp\left(i \cdot\right) + exp\left[-i\left(h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*\right), \left(\frac{1}{\gamma}\mathbf{a} + \frac{\gamma}{\gamma}\mathbf{b} + \frac{1}{\gamma}\mathbf{c}\right)\right] \right\}$$

$$f = \left\{ 1 + exp\left[-i\pi\left(\frac{\gamma}{\gamma}h + \frac{\gamma}{\gamma}k + l\right)\right] + exp\left[-i\pi\left((h+k+l) + \frac{1}{\gamma}(k-h)\right)\right] \right\}$$

$$(77-11)$$

که در آن از معادلات (۱۱-۷) و (۱۱-۸) و ویژگیهای بردارهای بسیط شبکهٔ وارون استفاده



شکل ۲۱-۷: عامل شکل اتمی برای آلومینیم که با استفاده از شدتهای ستیغهای پراش نشان داده شده تعیین شدهاند. برچسب زدن بر مبنای یاخته یکه مکعبی قراردادی است. منحنی پر یک پیش بینی نظری است. (با اجازه از مقالهٔ دبلیو بترمن ۱، دی آرچپمن ۲ و ج ج دی مارکو ۳ در

Phys. Rev. 122, 68 (1961) اقتباس شده است). کرده ایم (معادلات (۱۰-۱۱) را ببینید). شدت باریکهٔ پراشیده، با $r \mid r \mid r \mid r$ متناسب است، این می تواند بسته به k ، k و l چهار مقدار ممکن داشته باشد (مسئلهٔ $r \mid r \mid r \mid r \mid r \mid r$). در مورد برخی باریکه های پراشیده، به خصوص باریکهٔ (۲۰۰)، شدت صفر می شود. بنابراین، به دلیل تداخل و یرانگر مربوط به پراکندگی از دو اتم در پایه، برخی از باریکه های پراشیدهٔ ممکن که توسط معادلهٔ (۸-۱۱) پیش بینی شدند حضور ندارند.

در این مورد بهتر است بیشتر توضیح دهیم. صفر شدن گربرای ساختار hcp به طور قاطع به فرض عاملهای شکل یکسان برای هر دو اتم موجود در پایه بستگی دارد. با وجودی که این اتمها از نظر شیمیایی یکسانند، ولی محیط اطراف آنها درون بلور متفاوت است؛ حالتهای الکترونی در داخل اتمها توسط اتمهای همسایه اندکی واپیچیده می شوند و این واپیچش در بستگی زاویهای f منعکس می شود. بنابراین عاملهای شکل این دو اتم کمی با هم تفاوت دارند و باریکههای پراشیدهٔ بسیار ضعیفی در جهتهای ممنوع پدیدار می شوند. برای اتمها و یونهای باریکههای پراشیده معمولاً آنقدر ضعیفی در جهتهای ممنوع پدیدار می شوند. این باریکههای پراشیده معمولاً آنقدر ضعیفاند که دیده نمی شوند، ولی همان طور که در زیر بحث می شود، باریکههای از این نوع برای ساختار الماسی با پیوند کووالانی مشاهده می شود. درس مهمی که باید فراگرفت آن است که باید نتایجی را که صرفاً توسط استدلالهای متفاوتی به دست می آیند (مانند پیش بینی جهت باریکههای پراشیده با استفاده از شبکهٔ وارون) از نتایجی که ناشی از بوعی تقریب است (مانند باریکههای پراش پیش بینی شدهٔ نزدیک به صفر که از برابری تقریبی عاملهای شکل اتمها در پایه ناشی می شود) متمایز ساخت.

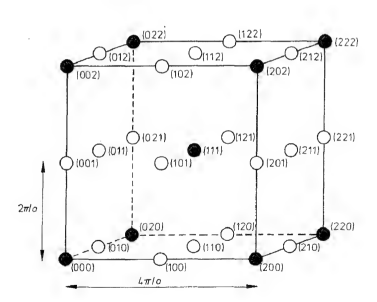
قبل از محاسبهٔ ساختار در ساختارهای الماسی و کلرید سدیم، که هر دو دارای یک شبکه قبل از محاسبهٔ ساختار در ساختارهای الماسی و کلرید سدیم، که هر دو دارای یک شبکه از پری ما مفید خواهد بود که در مورد پراش از یک ساختار fcc ساده در وضعیتی که از یاختهٔ یکه مکعبی قراردادی به جای یاخته یکهٔ بسیط برای تعیین شبکهٔ وارون استفاده شده را باشد، بحث می کنیم. برای این کار ساختار fcc پنان در نظر می گیریم که گویی از یک شبکه مکعبی ساده به ضلع a ساخته شده باشد و اتمهای مرکز سطحی بخشی از پایهٔ اتمهای مربوط به هر نقطهٔ شبکه را تشکیل دهند. شبکه وارون شبکه مکعبی ساده به شکل مکعبی ساده با ضلع محبی ساده به شکل مکعبی ساده با ضلع a تست (معادلهٔ (۱۱–۱۴). شدتهای باریکههای پراشیده توسط عامل ساختاری، که با محبوعیابی روی اتمهای پایه در a این a و a بردارهای شبکه برای یاختهٔ یکه قراردادی اند. بنابراین، با روشی نظیر آنچه برای ساختار a اعمال شده نتیجه می شود که قراردادی اند. بنابراین، با روشی نظیر آنچه برای ساختار a

$$S = f(1 + e^{i\pi(h+k)} + e^{i\pi(k+1)} + e^{i\pi(l+h)})$$
 (YY-11)

که در آن f عامل شکل اتمی اتمهای پایه است؛ توجه کنید که f برای هر چهار اتم پایه دقیقاً یکسان است زیرا محیط اطراف آنها یکسانند. با چند لحظه تفکر می توانیم نشان دهیم که 3 فقط دو مقدار اختیار می کند:

از شکل $11-\Lambda$ می بینیم که باریکههای پراشیده که به این طریق حذف می شوند. دقیقاً همان باریکههای موردنیاز برای تبدیل شبکهٔ وارون مکعبی ساده به ضلع $7\pi/a$ به شبکهٔ وارون مکعبی مرکز حجمی به ضلع $4\pi/a$ که با استفاده از یاختهٔ یکّهٔ بسیط شبکه $4\pi/a$ از معادلهٔ (۱۱–۱۷) حاصل می شوند، هستند. بنابراین، با وجودی که برچسبزنی متفاوت است؛ هر دو روش به باریکههای پراشیدهٔ یکسانی منجر می شوند. (مسئله 11-0 را ببینید).

برای ساختارهای الماسی و کلریدسدیم برچسبزنی مناسب با یاختهٔ قراردادی مکعبی را به کار خواهیم برد. از آنجا که باریکههای پراشیده باید به شبکهٔ وارون شبکهٔ fccمربوط شوند. از تحلیل بالا می دانیم که باریکههای پراشیده فقط به شرطی رخ می دهند که k، k و l همگی زوج



شکل ۱۱-۸: انتخاب نقاط یک شبکهٔ مکعبی ساده به ضلع $7\pi/a$ که برای آن مختصات (hkl) همگی فرد یا همگی زوجاند یک شبکهٔ مکعبی مرکز حجمی (kl) به ضلع π/a (را تولید میکند.

و یا همگی فرد باشند. در مورد ساختار الماسی (شکل ۱–۱۵)، شدتهای باریکه ها توسط عامل ساختار پایهٔ دو اتم مربوط به هر نقطهٔ شبکه، $\mathbf{r}_1 = \mathbf{r}_1$ و $\mathbf{r}_1 = \mathbf{r}_2$ ، تعیین می شوند. بنابراین مانند ساختار hcp نتیجه می شود

$$S = f\{1 + exp\left[-i \frac{1}{7}\pi(h+k+l)\right]\}$$

که در آن fعامل شکل اتمهاست. بنابراین : $\frac{1}{2}$

ر۱) برای k ، k و l همگی فرد

 $|S|^{\gamma} = \forall f^{\gamma}$

ر۲) برای k، k و l همگی زوج

 $\left| S \right|^{7} = \begin{cases} ff^{7} & \text{ ... } h+k+l$ اگر h+k+l مضربی از ۴ بباشد h+k+l مضربی از ۴ نباشد

یک باریکهٔ پرتو Xبسیار ضعیف (۲۲۲) مشاهده می شود. این نشانگر قصور فرض یکسان بودن عاملهای شکل دو اتم موجود در پایه است؛ این دو اتم دارای پیوندهای کووالانی هستند که به طور چهار وجهی در سمتگیری های مختلف مرتب شده اند (شکل ۱-۱۵ ب) و چون کسر قابل ملاحظه ای از الکترونها در پیوند درگیرند، عاملهای شکل اتمی به اندازهٔ کافی با هم فرق دارند تا اینکه یک باریکهٔ پراشیدهٔ قابل مشاهده را باعث شوند.

پراش مشاهده شده عموماً با این پیشبینیها توافق دارد ولی برخلاف این نتایج برای الماس

در ساختار کلرید سدیم، پایهٔ اتمها عبارت است از Na^+ در n=0 در n=0 در n=0 در n=0 در ساختار کلرید سدیم، پایهٔ اتمها عبارت است از بنابراین عامل ساختار عبارت است از

$$S = f_+ + f_- e^{i \pi h}$$

که در آن f_{+} و f_{-} به ترتیب عاملهای شکل یونهای مثبت و منفیاند. بنابراین :

برای
$$K$$
 ا S ا S و S همگی فرد K و S ا S ا S ا S و S همگی زوج K و S ا S ا S و S ا S

این موضوع نتیجه ای را که در بخش ۱-۴ تذکر داده شده مبنی بر اینکه باریکهٔ پراشیدهٔ (۱۱۱) در پراش پر تو X از K مشاهده نمی شود تعمیم می دهد. چون عاملهای شکل یونهای K و K و K تقریباً یکسانند ($f_+ \approx f_-$)؛ می بینیم که در K تمام باریکه های پراشیده برای K و K افرد بسیار کوچک و نزدیک به صفرند.

۱۱-۳ مدهای بهنجار موج گونه - قضیهٔ بلوخ

حال توجه خود را به حالتهای الکترونی و ارتعاشهای شبکهٔ یک بلور معطوف میکنیم. حرکتهایی که در آنها بستگی زمانی در سرتاسر بلور به شکل $e^{-i\omega t}$ ، یعنی در مدهای بهنجارند مورد توجه ماست. لذا این حرکتها توسط تابعی به شکل زیر مشخص می شوند:

$$\Psi (\mathbf{r},t) = \psi (\mathbf{r}) e^{-i\omega t}$$
 (Ya-11)

نشان خواهیم داد که این حرکتها از نظر سرشتی موج گونهاند. نخست وضعیتی را در نظر می گیریم که در آن تابع (\mathbf{r},t) $\mathbf{\Psi}$ ((\mathbf{r},t)) $\mathbf{\Psi}$ اتمها در بلوری که در آن شبکه و ساختار یکسان باشند (فقط یک در هر یاختهٔ یکهٔ بسیط وجود داشته باشد) وضع چنین است؛ در این مورد وقتی بلور ساکن است، تابع $((\mathbf{r},t))$ $\mathbf{\Psi}$ تغییر مکان اتمی را ارائه می دهد که مکان شبکه $((\mathbf{r},t))$ $\mathbf{\Psi}$ تغییر مکان اتمی را ارائه می دهد که مکان شبکه خرکت مورد نیاز برای شبکه از هر نقطهٔ شبکه یکسان باشند. این به آن تعیین $((\mathbf{r},t))$ (یک معادله برای هر اتم در بلور) باید از نظر شکل یکسان باشند. این به آن معناست که اگر تابع $((\mathbf{r},t))$ با رفتن از نقطهٔ شبکهای $((\mathbf{r},t))$ ام در همان جهت با همین ضریب تغییر کند. این موضوع برای یک مثال دو بعدی در شکل توسط بردار شبکهٔ بسیط $((\mathbf{r},t))$ با یک ضریب $((\mathbf{r},t))$ و برای تغییر مکان توسط بردار شبکهٔ بسیط $((\mathbf{r},t))$ با یک ضریب $((\mathbf{r},t))$ تغییر مکان توسط بردار شبکهٔ بسیط $((\mathbf{r},t))$ با یک ضریب $((\mathbf{r},t))$ تغییر مکان توسط بردار شبکهٔ بسیط $((\mathbf{r},t))$ با یک ضریب $((\mathbf{r},t))$ تغییر مکان توسط بردار شبکهٔ بسیط $((\mathbf{r},t))$ با یک ضریب $((\mathbf{r},t))$ تغییر کند. نتیجه می شود که برای یک تغییر مکان عمومی $((\mathbf{r},t))$ تغییر کند. نتیجه می شود که برای یک تغییر مکان عمومی $((\mathbf{r},t))$ تغییر کند. نتیجه می شود که برای یک تغییر مکان عمومی $((\mathbf{r},t))$ تغییر کند. نتیجه می شود که برای یک تغییر مکان عمومی $((\mathbf{r},t))$

 $\Psi(\mathbf{r}_l) = A^u B^v$

مگر اینکه Aو Bرا چنان برگزینیم که |B| = |B| = |B| ، یک وضعیت غیرفیزیکی خواهیم داشت که در آن $\Psi(\mathbf{r}_l)$ به طور نامحدود در برخی از جهتها افزایش می یابد. بنابراین می توانیم قرار دهیم

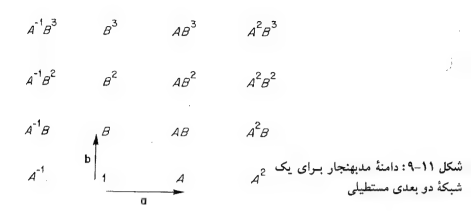
$$A=e^{i\theta}$$
 $B=e^{i\phi}$

و حد ابهای عمومی تر در نزدیکی یک مرز، ولی نه در یک بلور نامتناهی قابل قبولند. بنابرایس داریم

$$\Psi(\mathbf{r}_{I}) = e^{i(u\Theta + v\phi)}$$

اگر بردار ${f k}$ را چنان ${f x}$ عریف کنیم که ${f e}={f k}$ و ${f k}$ ، آن گاه

$$\Psi = (\mathbf{r}_l, t) = \psi(\mathbf{r}_l) e^{-i\omega t} = e^{i\mathbf{k}\cdot(u\mathbf{a} + v\mathbf{b})} e^{-i\omega T} = e^{i(\mathbf{k}\cdot\mathbf{r}_l - \omega t)} (\Upsilon \mathcal{F} - V)$$



بنابراین طبیعت موجگونهٔ این جواب پیامدی از تقارن انتقالی شبکه است.

حال باید این نتیجه را به موردی که در آن بیش از یک اتم در هر یاختهٔ یکهٔ بسیط وجود دارد تعمیم دهیم. قبلاً یک وضعیت عمومی تر تحت عنوان ارتعاشات زنجیر خطی شامل دو نوع اتم در بخش ۲-۳-۲ مورد ملاحظه قرار گرفته است. در آنجا دو نوع معادلهٔ حرکت داشتیم، یکی برای هر نوع اتم، و جواب توسط نسبت (\mathbf{k}) مشخص شد، که تغییر مکانهای نسبی دو اتم در هر یاخته را، همراه با یک ضریب موج گونه معادل با ضریب مربوط به معادلهٔ (۱۱-۲۶) ارائه کرد. برای هر مقدار \mathbf{k} دو مقدار ممکن (\mathbf{k}) و در نتیجه دو بسامد متفاوت مد بهنجار (\mathbf{k}) و جود داشتند. این نتیجه به آسانی به مورد (\mathbf{k}) اتم در هر یاخته یکهٔ بسیط تعمیم داده می شود، (\mathbf{k}) و متمایز معادلهٔ حرکت وجود خواهد داشت؛ برای مشخص کردن تغییر مکان نسبی اتمها در یاختهٔ یکه، برای هر مد بهنجار، تعداد ۱-۶ نسبت (\mathbf{k}) (\mathbf{k}) و جود خواهد داشت. این یاختهٔ یکه، برای هر مد بهنجار و بنابراین (\mathbf{k}) تشندگی (\mathbf{k}) و جود خواهد داشت. این استدلال مخصوص ارتعاشات شبکه نیست و در مورد هر وضعیتی که در آن باید دامنهای در (\mathbf{k}) نقطهٔ درون یاختهٔ یکهٔ بسیط تعریف شود به کار می رود.

حال مانند فصل ۴، موردی را که $\Psi(\mathbf{r},t)$ تابع موج یک الکترون است و باید در تمامی نقاط فضا تعریف شود، در نظر می گیریم. با اختیار حد $\infty \leftarrow 8$ در بحث بالا، می توان تعمیم مناسب معادله 1 - 78 را برای این مورد به دست آورد. با این کار تعداد، نامتناهی از شاخههای مناسب معادله و تعدادی نامتناهی از نوارهای انرژی برای الکترونها به بار می آید؛ خوشبختانه فقط شمار کوچکی از این شاخهها مهم خواهند بود. در حد $\infty \leftarrow 8$ ، مجموعهٔ اعداد α ، ... ، α به یک تابع پیوستهٔ α یک در تمامی نقاط درون یک یاختهٔ یکّه تعریف می شود می گراید؛ این

 $u(\mathbf{r})$ مقادیر $u(\mathbf{r})$ مانند مقادیر $lpha_{
m s}$ ، ... ، $lpha_{
m s}$ در درون یاختهٔ بعدی تکرار می شوند. در نتیجه تابعی دورهای با دورهٔ شبکه است. بنابراین تعمیم مناسب معادلهٔ (۲۱–۲۶) چنین است

$$\Psi(\mathbf{r},t) = \frac{1}{\sqrt{V}} u_k(\mathbf{r}) e^{i(\mathbf{k}\cdot\mathbf{r} - \omega t)}$$
 (YY-11)

که در آن پسوند k را اضافه کرده ایم تا نشان دهیم که شکل تابع $u(\mathbf{r})$ به k بستگی دارد؛ این تابع برای هر شاخهٔ طیف بسامدی نیز متفاوت است. به تناسب یک عامل بهنجارش \overline{V} در معادلهٔ (۲۰–۱۷) نوشته ایم، که در آن V حجم بلور است (معادلهٔ (۳–۳) را ببینید). تابع موج معروف است و این حقیقت که توابع موج درون بلور را می توان به این شکل بیان کرد قضیهٔ بلوخ است.

۱۱-۶ مدهای بهنجار و شبکهٔ وارون ۱۱-۴-۱ دورهای بودن رابطهٔ پاشندگی

در این قسمت این نتیجهٔ مهم را به دست می آوریم که یک مد بهنجار بلور که تـوسط تابعی به شکل معادلهٔ (۱۱–۲۶) یا (۲۱–۲۷) برای یک بردار مـوج k تـوصیف می شود، را می توان با تابعی به همین شکل ولی با یک بردار موج متفاوت k نیز توصیف کرد، k با k چنین مربوط می شود

$$\mathbf{k}' = \mathbf{k} + \mathbf{G}_{\circ} \tag{YA-11}$$

که در آن \mathbf{G}_0 هر بردار شبکهٔ وارون بلور است که توسط معادلهٔ (۲۰-۱۷) بیان شده است، تثبیت این نتیجه برای معادلهٔ (۲۰-۲۹)، که در آن تابع Ψ فقط در نقاط شبکه تعریف می شود، آسان است. از معادلهٔ (۲-۱) داریم $\mathbf{r}_I = u\mathbf{a} + v\mathbf{b} + \omega\mathbf{c}$ به طوری که با به کار بردن معادلات (۷-۱۱) و (۷-۱۱)، در می یابیم که $\mathbf{G}_0 \cdot \mathbf{r}_I = \gamma \pi (uh + vk + \omega l)$ بنابراین

این نتیجه را می توان به توابع معادلهٔ (۱۱-۲۷)، که در تمام مکانها تعریف می شوند، تعمیم داد. از آنجاکه این تعمیم جبر پیچیده تر و مفاهیم جدیدی را در بردارد، نخست اهمیت این نتیجه را با اشاره به برخی از پیامدهایش نشان خواهیم داد:

(۱) از آنجا که هر kl که معادلهٔ (۲۱–۲۸) را ارضا کند حرکتهای یکسانی را بیان میکند،

نتیجه می شود که برای تمام چنین بردارهای موج، بسامد مد یکسان است و بنابراین برای هر شاخهٔ رابطهٔ پاشندگی بسامد در فضای \mathbf{k} به همان دورهٔ شبکهٔ وارون دورهای است. قبلاً با چنین نتیجه ای برای ارتعاشات شبکه و حالتهای الکترونی زنجیر یک بعدی رو به رو شده ایم (بخشهای $\mathbf{T} - \mathbf{T} - \mathbf{$

(۲) قابلیت انعطاف در مورد مجاز بودن افزایش هر بردار شبکهٔ وارون به بردار موج به کار رفته در نمایش یک مد بهنجار به این معنا است که هر مد را می توان توسط بردار موجی درون یک تک یاختهٔ یکهٔ بسیط از شبکهٔ وارون نمایش داد: معادلهٔ (۲۱–۲۸) هر بردار موج k خارج از این یاخته را توسط یک بردار G شبکهٔ وارون که به طور مناسب برگزیده می شود به k' در داخل یاخته مربوط می کند. در محاسبات یک بعدی در بخشهای m-1 و m-1 دیدیم که تمام ارتعاشات شبکهای و تمام حالتهای الکترونیای که از نظر فیزیکی متمایزند توسط بردارهای موج درون یک گسترهٔ m-1 نمایش داده می شوند، m-1 اندازهٔ یاختهٔ بسیط در شبکهٔ وارون است. در بخش بعد با استفاده از نتایج (۱) و (۲)، طرحهای منطقهای گسترده و تحویل یافته و تکراری m-1 را به بیش از یک بعد تعمیم می دهیم

(۳) تعداد مدهای بهنجار وابسته به هر شاخهٔ رابطهٔ پاشندگی برابر با تعداد N_c یا ختههای یکّهٔ بسیط در بلور است. برای شرایط مرزی دوره ای که با امواج متحرک به شکل معادلات (۱۱-۲۶) و (۲۱-۲۷) سازگارند، قبلاً نشان داده ایم که بردارهای Mی ممکن با چگالی معادلات $V/(\gamma_m)^m$ به طور یکنواخت در فضای M توزیع می شوند (معادلهٔ (۲-۲۱))، که در آن V حجم بلور است. هر مد متمایز توسط یک بردار M در درون یک یاختهٔ بسیط شبکهٔ وارون با حجم M نصایش داده می شود؛ با کاربرد معادلهٔ (۱۱-۹)، این حجم را می توان برابر با M نصای مستقیم است. بنابراین شمار مقادیر M برای هر شاخهٔ رابطه پاشندگی به صورت زبر است.

$$\frac{V}{\left(7\pi\right)^{r}} \frac{\left(7\pi\right)^{r}}{v_{c}} = \frac{V}{v_{c}} = N_{c} \tag{79-11}$$

برای گسترش اثباتمان در مورد عبارت آغاز این بخش برای در برگرفتن توابع به شکل معادلهٔ (7V-11)، نخست باید بسط فوریهٔ یک تابع دورهای از مکان را به بیش از یک بعد تعمیم دهیم. با ملاحظهٔ بسط یک بعدی به روشی متفاوت با روشی که معمولاً به کار می رود شروع کنیم. اگر تابعی از x دارای دورهٔ a باشد می توان شبکه ای با فاصلهٔ تکرار به آن مربوط کرد؛ این تابع وقتی از نقاطی به فاصلهٔ a از هم مشاهده شود، یکسان به نظر می رسد. توابع پایهٔ بسط سوی فوریه نقاطی به فاصلهٔ a از هم مشاهده شود، یکسان به نظر می رسد. توابع پایهٔ بسط سوی فوریه

همگی به صورت توابع سینوسی و کسینوسی با بسامد a اند؛ این توابع دارای شکل عمومی $sin(G_n\,x)$ و $cos(G_n\,x)$

$$G_n = \operatorname{In} \pi / a \tag{ro-11}$$

و n عدد درستی است. نماد G_n را به کار می بریم زیرا معادلهٔ (۱۱–۳۰) بردارهای شبکهٔ وارون مربوط به شبکهٔ یک بعدی با فاصلهٔ تکرار a را بیان می کند. به جای $\cos(G_n x)$ و $\cos(G_n x)$ می توان نمایی های مختلط $\exp(iG_n x)$ و $\exp(iG_n x)$ را به کار برد، و بنابراین هر تابع را می توان به صورت زیر بسط داد

$$u(x) = \sum_{G} a_G e^{i G_n x}$$
 (٣١-١١)

که در آن مجموعیابی روی تمامی بردارهای شبکهٔ وارون است و a_G ها ضرایب فوریهاند؛ توجه کنید که چون مجموعیابی روی تمامی مقادیر مثبت و منفی n است، نیازی به افزودن جملات $\exp(-iG_nx)$.

با کاربرد معادل سه بعدی معادلهٔ (۱۱–۳۱)، می توان تابع u_k (\mathbf{r}) در معادلهٔ (۱۱–۲۷) را بسط داد.

$$u_{k}(\mathbf{r}) = \sum_{G} a_{G}(\mathbf{k}) e^{i G \cdot \mathbf{r}}$$
 (TT-11)

که در آن مجموعیابی بر روی تمامی بردارهای شبکهٔ وارون است، و $a_G(\mathbf{k})$ ضرایب فوریهاند. اگر معادلهٔ (۲۱–۲۸) را در معادلهٔ (۲۷–۲۷) درج کنیم و معادلهٔ (۲۸–۲۸) را برای \mathbf{k} به کار بریم، نتیجه می گیریم

$$\Psi(\mathbf{r},\mathbf{t}) = \frac{1}{\sqrt{V}} \sum_{\mathbf{G}} a_{\mathbf{G}} (\mathbf{k}' - G_{\circ}) e^{i \mathbf{G} \cdot \mathbf{r}} e^{i} [(\mathbf{k}' - \mathbf{G}_{\circ}) \cdot \mathbf{r} - \omega t]$$

$$= \frac{1}{\sqrt{V}} \sum_{\mathbf{G}} a_{\mathbf{G}} (\mathbf{k}' - G_{\circ}) e^{i (\mathbf{G}_{\circ} - \mathbf{G}_{\circ}) \cdot \mathbf{r}} e^{i (\mathbf{k}' \cdot \mathbf{r} - \omega t)}$$

اختلاف $G_0 - G_0 = G_0$ نیز یک بردار شبکهٔ وارون است و چون مجموعیابی روی تمامی بردارهای شبکهٔ وارون است، می توان آن را ب صورت یک مجموعیابی بر روی G_0 نوشت، یعنی

$$\Psi(\mathbf{r},t) = \frac{1}{\sqrt{V}} \sum_{\mathbf{G}'} a_{\mathbf{G}} (\mathbf{k}' - \mathbf{G}_{\circ}) e^{i \mathbf{G}' \cdot \mathbf{r}} e^{i (\mathbf{k}' \cdot \mathbf{r} - \omega t)}$$
$$= \frac{1}{\sqrt{V}} \sum_{\mathbf{G}'} b_{\mathbf{G}'} (\mathbf{k}') e^{i \mathbf{G}' \cdot \mathbf{r}} e^{i (\mathbf{k}' \cdot \mathbf{r} - \omega t)}$$

که در آن با قرار دادن $\psi_{G}({\bf k}')$ به جای $a_G({\bf k}'-{\bf G}_o)$ برچسبزنی مجدد ضرایب فوریه را نشان که در آن با قرار دادن $\Psi({\bf r},t)$ بازهم به شکل معادلهٔ (۲۷–۱۱) است، یعنی

__ فيزيك حالت جامد

$$\Psi(\mathbf{r},t) = \frac{1}{\sqrt{V}} \times ($$
تابع مکان با دورهٔ شبکه فضای حقیقی $\times_e i (\mathbf{k}'.\mathbf{r} - \omega t)$

به جز اینکه این تابع به جای k با بردار موج k نمایش داده شده است.

برای تغییر بردار k که برای نمایش تابع موج الکترون آزاد در معادلهٔ (m-m) به کار رفت می توان از معادلهٔ (m-m) که به صورت زیر بازنویسی شده است استفاده کرد

$$\Psi(\mathbf{r},t) = \frac{1}{\sqrt{V}} e^{i(\mathbf{k}\cdot\mathbf{r}-\omega t)} = \frac{1}{\sqrt{V}} e^{i\mathbf{G}_{o}\cdot\mathbf{r}} e^{i(\mathbf{k}'\cdot\mathbf{r}-\omega t)}.$$

چون $\exp(-i\,G_0.r)$ دارای دورهٔ شبکهٔ بلور است، تابع موج بازنویسی شده به شکل معادلهٔ بور (۲۷–۱۱) است. این کار منطقی نیست زیرا یک انتخاب بدیهی برای k که باید برای تابع موج الکترون آزاد به کار رود وجود دارد. وقتی اثر پتانسیل دوره ای شبکه وارد می شود، عمدتاً دیگر یک انتخاب بدیهی برای k وجود ندارد. و آزادی انتخاب این که کدام یاختهٔ یکّهٔ بسیط شبکهٔ وارون را به کار بریم بسیار مفید می شود. در بخش بعد در مورد انتخابهای ممکن متفاوت بحث می کنیم.

۱۱-۴-۱ مناطق بریلوئن و ترسیم روابط پاشندگی

در ترسیم روابط پاشندگی یک بعدی الکترون در فصل ۴ تفکیک فضای k به مناطق بریلوئن، با مرزهایی در مقادیری از kکه برای پراش براگ موج الکترون رخ می دهد، را مفید یافتیم. پراش، در مرزهای منطقهٔ بریلوئن به جای امواج متحرک امواج ایستاده تولید می کند، که پیامد آن صفر شدن سرعت گروه مدهای بهنجار موج گونه است. گافهای انرژی، که توسط یک پتانسیل دورهای شبکه تولید می شوند، در منحنی پاشندگی الکترون آزاد در مرزهای منطقهٔ بریلوئن نیز پدیدار می شوند. در یک بلور یک بعدی مرزهای منطقهٔ n ام برحسب فاصلهٔ شبکهای a چنین بیان می شوند.

$$(n-1)\pi/a < |k| < n\pi/a$$

و هر منطقه شامل دو ناحیه است که هر ناحیه با پهنای π/a به طور متقارن حول مبداء قرار دارد (شکل ۲-۲ را ببینید). منطقهٔ اول نقش ویژه ای ایفا میکند، زیرا یک یاختهٔ یکهٔ بسیط شبکهٔ وارون است 1 و یاختهٔ یکهای است که معمولاً منحنی های پاشندگی مربوط به شاخه های

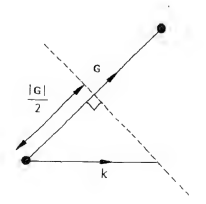
مختلف پاشندگی در آن ترسیم می شوند. (مانند شکل 9-9 (ψ)).

اکنون مفهوم منطقهٔ بریلوئن را به دو و سه بعد گسترش می دهیم و مانسته های اکثر خواص بیان شده در بند قبل را به دست می آوریم. با وجودی که بحث ما در بارهٔ حالتهای الکترونی بلور است، آن را می توان به خوبی در مورد دیگر مدهای بهنجار موج گونه نیز به کار برد. مرزهای منطقهٔ بریلوئن را چنان اختیار می کنیم که توسط بردارهای موج که شرط پراش، معادلهٔ منطقهٔ بریلوئن را ارضا می کنند بیان شوند؛ برای مشخص کردن این بردارها این معادله را به صورت $\mathbf{k}' = \mathbf{k} + \mathbf{G}$ می نویسیم، که بسا مسجذور کردن دو طرف ایسن معادله داریم $\mathbf{k}' = \mathbf{k} + \mathbf{K}$ مینویسیم، که یاد داشته باشید که $\mathbf{k}' = \mathbf{k}'$ بنابراین $\mathbf{k}' = \mathbf{k}'$ به یاد داشته باشید که $\mathbf{k}' = \mathbf{k}'$ بنابراین $\mathbf{k}' = \mathbf{k}'$ با که و ارون باشد $\mathbf{k}' = \mathbf{k}'$ بنی به ما اجازه می دهد تا علامت منها را در این معادله تغییر دهیم و شرط وقوع پراش که \mathbf{k}' باید ارضاء کند را چنین بنویسیم

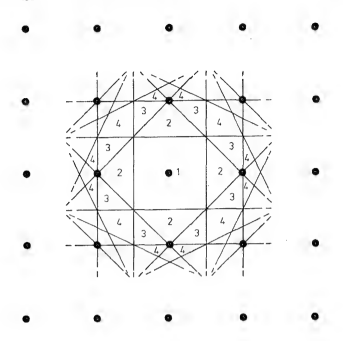
$$\mathbf{Yk.G} = \mathbf{G}^{\mathsf{Y}} \tag{TT-11}$$

که در آن G هر بردار شبکهٔ وارون است.

مقادیر k که این معادله را ارضا می کند تعبیر هندسی سادهای دارند که در شکل (۱۰-۱۰) نشان داده شده است؛ این بردارها در صفحهٔ عمود منصف بردار شبکهٔ وارون k قرار می گیرند. به این ترتیب، مرزهای منطقهٔ بریلوئن برای یک شبکهٔ دو بعدی مربعی نظیر آن است که در شکل 1-1 نشان داده شده است. مناطق متوالی با شماره گذاری مشخص شدهاند؛ همانند حالت یک بعدی، منطقهٔ n ام را طوری در نظر می گیریم که آن نواحیای از فضای k را در برگیرد که از مبداء با عبور از حداقل 1-n مرز منطقه بتوان به آنها رسید. برخلاف مورد یک بعدی، مناطق بالاتر به طور فزایندهای تکه تکه می شوند. ولی منطقهٔ اول بریلوئن همواره پیوسته است؛ این منطقه به گونه ای که ساخته می شود مکان هندسی نقاطی است که به مبداء نزدیکتر از



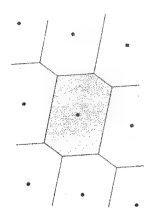
٣٨٨ _____ فيزيک حالت جامد



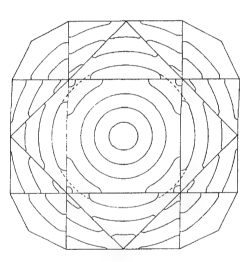
شکل ۱۱-۱۱: مرزهای منطقهٔ بریلوئن برای یک شبکهٔ وارون مربعی سادهٔ دو بعدی. مرزها عمود منصفهای بردارهای شبکهٔ وارون آن دسته از نقاط شبکهاند که در شکل نشان داده شدهاند. شماره گذاری مناطق بریلوئن متوالی توسط شمارش تعداد مرزهای منطقهٔ قطع شده، برای پیمودن فاصلهٔ از مبداء تا این مناطق، حاصل می شود.

هر نقطهٔ شبکه دیگری هستند. به این ترتیب این منطقهٔ چند وجهی همآرایی یک نقطهٔ شبکه وارون است، یعنی یاختهٔ یکّهٔ ویگنر – سایتس شبکهٔ وارون. شکل ۱۱–۱۲ نشان می دهد که چگونه یاخته های ویگنر – سایتس شبکهٔ وارون دو بعدی عام برای پر کردن فضا پهلوی هم چیده می شوند. مانند حالت یک بعدی، منطقه اول بریلوئن است که برای رسم روابط پاشندگی به منزلهٔ منطقهٔ "ویژه" شناخته می شود.

برای نمایش طرحهای ترسیمی متفاوت روابط پاشندگی، منحنیهای پیشبینی شده توسط نظریهٔ الکترون تقریباً آزاد را برای شبکهٔ وارون دو بعدی، شکل ۱۱-۱۱، بررسی میکنیم. شکل ۱۱-۱۱، بررسی میکنیم. شکل ۱۱-۱۱، پربندهای انرژی ثابت را که روی ساختار منطقهٔ بریلوئن نهاده شدهاند نشان می دهد؛ این منحنیها توسط واپیچش اندک منحنیهای الکترون آزاد، به منظور اطمینان از این که پربندها مرزهای منطقه را در زوایای قائمه قطع میکنند، به دست آمدهاند، به این ترتیب تضمین



شكل ۱۱-۱۱: منطقهٔ اول بريلوئن (سايه زده شده) ياختهٔ يكهٔ ويگنر-ساتيس شبكهٔ وارون است.



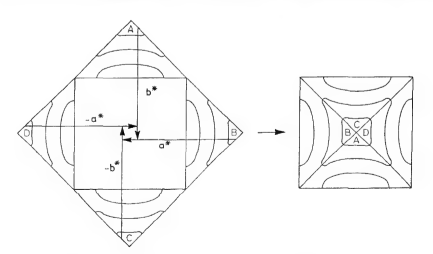
شکل ۱۱-۱۱: پربندهای با انرژی الکترونی یکسان که روی مرزهای منطقههای بریلوئن در شکل ۱۱-۱۱ نهاده شده شده اند. مناطق اول، دوم، سوم و بخشی از منطقهٔ چهارم نشان داده شدهاند. این پربندها با واپیچش اندک دایرههای الکترون آزاد برای به دست آوردن تقاطع عمود بر مرز منطقه حاصل می شوند. منحنی نقطه چین یک دایرهٔ ناواپیچیده را نشان می دهد.

می شود که مؤلفهٔ سرعت گروه عمود بر مرز منطقه صفر شود. از مقایسه با شکل ۴-۹ در می یابیم که شکل ۱۱-۱۳ تعمیم طرح منطقهٔ گسترده به دو بعد است؛ مناطق متوالی بعدی نوارهای انرژی بالاتر متوالی را در بردارند. دو مشکل در رابطه با این طرح ترسیمی بروز می کند. نخست، تکه تکه شدن مناطق بالاتر مشاهدهٔ اینکه در نوارهای انرژی بالاتر چه می گذرد را مشکل می سازد. دوم، فقط برای مدل الکترون تقریباً آزاد است که می توان با این روش، یک

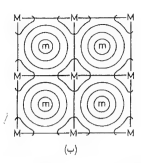
منطقهٔ به خصوص را با یک نوار انرژی به خصوص مشخص کرد؛ در این مدل حالتهای الکترون توسط نظریهٔ اختلال از حالتهای الکترون ازاد به دست می آیند و برای مشخص کردن منطقه بریلوئن مناسب با حالت الکترونی، بردار kی الکترون ازاد را می توان به کار برد.

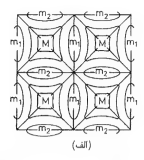
برای غلبه بر این مشکلات می توان طرح منطقهٔ تحویل یافته را به کار برد که در آن رابطهٔ پاشندگی تمام نوارهای انرژی در منطقهٔ اول بریلوئن رسم شده است. پایین ترین نوار انرژی در شکل ۱۱–۱۲ قبلاً در این منطقه رسم شده است. شکل ۱۱–۱۲ نشان می دهد که چگونه پربندهای الکترونی از منطقهٔ دوم را می توان با انتقال به اندازه بردارهای شبکهٔ وارون نشان داده شده، در منطقهٔ اول بار نگاشت؛ توجیه این شگرد در بخش قبل ارائه شده است. پیوستگی پربندهای حاصل تضمین می شود؛ زیرا حالتهایی که در این طرح مجاور هم قرار می گیرند در طرح منطقهٔ گستردهٔ اصلی از هم به اندازهٔ یک بردار شبکهٔ وارون جدا هستند و در نتیجه یک حالت اند. با مقایسه با دایره های الکترون آزاد اولیه در شکل ۱۱–۱۳ می بینیم که برای این نوار بیشینهٔ انرژی در مرکز منطقه وجود دارد.

چون روابط پاشندگی با دورهٔ شبکهٔ وارون دورهای اند می توانیم برای هر نوار پربندها را در سرتاسر فضای \mathbf{k} ادامه دهیم تا همان طور که در شکل 10-11 نشان داده شده است طرح منطقهٔ تکراری برای دو نوار اول را به دست آوریم. نقاطی از شکل 11-10 (الف) که برچسب M دارند. بیشینه های انرژی اند، و چون به اندازهٔ بردارهای شبکهٔ وارون از هم فاصله دارند، همگی متناطر با یک حالت اند؛ این موضوع در مورد بیشینه های با برچسب M در شکل 11-10 (ب) نیز حقیقت دارد. نقاط با برچسب m در شکل 11-10 (ب) کمینه های انرژی متناظر با یک



شکل ۱۱-۱۴: باز نگاشت پربندهای انرژی از منطقهٔ دوم بریلوئن به منطقه اول با انتقال به اندازهٔ بردارهای شبکهٔ وارون نشان داده شده است.





شکل 10-11: نمایش طرح منطقهٔ تکراری (الف) پایین ترین نوار انرژی مدل الکترون آزاد و (ب) نوار انرژی بعد از پایین ترین نوار انرژی مدل الکترون آزاد مربوط به شکل 11-11. برچسبهای M و m به ترتیب بیشینهها و کمینههای انرژی را نشان می دهند.

حالت اند؛ نقاط با برچسب m_1 متناظر با حالت متفاوتی هستند که با حالت نقاط با برچسب m_1 تبهگن است، این تبهگنی به دلیل تقارن شبکه حاصل می شود. در می یابیم که اطلاعات بسیار زیادی در مورد شکل احتمالی منحنی های پاشندگی را می توان از تقارن شبکهٔ وارون کسب کرد. نگرش ما در این بخش عمد تاً دو بعدی است، ولی در فصل m_1 نشان می دهیم که این نگرش را می توان برای پیش بینی شکلهای احتمالی سطح فرمی فلزات سه بعدی واقعی گسترش داد.

تا اینجا فقط آثار شبکهٔ وارون بر روی روابط پاشندگی را در نظر گرفته ایم. برای ساختارهای بلوری که در آنها به هر نقطهٔ شبکهٔ فضای حقیقی پایه ای با بیش از یک اتم وابسته است، در بخش ۱۱-۲-۴ دیدیم که عامل ساختار تأثیر زیادی بر شدت باریکه های پراشیده داشت؛ به ویژه اگر پایه شامل دو اتم از نظر شیمیایی یکسان باشد، شدت باریکه های وابسته به برخی از بردارهای شبکهٔ وارون می تواند بی اندازه کو چک شود. ضعف پراش براگ امواج الکترون وابسته به برخی از بردارهای شبکهٔ وارون باعث پیدایش یک گاف انرژی بسیار کو چک روی مرز منطقهٔ بریلوئن متناطر با بردار شبکهٔ وارون (۱۰ م) در یک فلز ۲-۲۰ بسیار کو چک خواهد بود.

مسایل ۱۱

1-۱۱ مکانیک نیو تونی را در مورد پراکندگی کشسان یک جسم سبک توسط یک جسم سنگین ساکن به کار برید و نشان دهید که تغییر اندازه حرکت جسم سبک می تواند بزرگ باشد، در حالی که تغییر انرژی آن قابل چشم پوشی است.

۲-۱۱ نشان دهیدکه شبکهٔ وارون شبکهٔ وارون، دوباره شبکهٔ فضایی واقعی را به بار میآورد.

(۲-۱۱ چهار مقدار ممکن $S \mid S \mid C$ را محاسبه کنید، که در آن S عامل ساختار معادلهٔ (۲۱–۲۲) برای ساختار hcp است.

۔ فیز یک حالت حامد

۴-۱۱ شرایطی راکه توسط k، k و l برای پراش از یک ساختار bcc، به هنگام استفاده از یاختهٔ یکّهٔ مکعبی قراردادی برای برچسب زدن باریکه ها، باید ارضاء شود به دست آورید. نشان دهید که این شرایط شبکهٔ وارون مکعبی سادهٔ یاختهٔ قراردادی را به شبکهٔ وارون fcc یاختهٔ بسیط برمیگرداند.

بیان بردارهای انتقال بسیط شبکهٔ وارون که توسط معادلهٔ (۱۱-۱۹) بیان می شوند، باریکههای پراشیده از یک ساختار تنک پکیدهٔ مکعبی به صورت (۱۰۰) می شوند، باریکههای پراشیده از یک ساختار تنک پکیدهٔ مکعبی به صورت (۱۰۰) (۱۱۱)، (۱۱۱)، (۱۱۱) و (۱۱۰) برچسب زده می شوند. اگر یاختهٔ یکهٔ مکعبی قراردادی به کار رود برچسبهای این باریکهها را به دست آورید. مقادیر $a(\sin\theta)/\lambda$ را برای این باریکهها محاسبه کنید، که در آن a یال یاختهٔ قراردادی است. در مورد شایستگیهای نسبی این دو نوع سیستم برچسبزنی بحث کنید.

۶-۱۱ عامل ساختار را برای ساختار Cs Cl (شکل ۱۴-۱) محاسبه کنید.

۷-۱۱ تابش Mo K_α که برای کسب دادههای مربوط به شکل ۱۱-۷ به کار می رود دارای طول موج ۸/۷۱۳۸ است. طول یال یاختهٔ یکّهٔ مکعبی قراردادی آلومینیوم را با استفاده از شکل به دست آورید.

11- Δ نشان دهید که چگونه می توان مناطق سوم و چهارم بریلوئن در شکل ۱۱-۱۱ را توسط انتقال به اندازهٔ بردارهای شبکه وارون مناسب در منطقهٔ اول رسم کرد. پربندهای انرژی الکترون تقریباً آزاد وقتی از منطقهٔ سوم به منطقهٔ اول انتقال داده می شوند را رسم کنید. بیشینهها و کمینهها را مشخص کنید.

 k_F نسبت k_F /و برای فلزات یک ظرفیتی با ساختارهای k_C و محاسبه کنید، k_R نسبت عدد موج فرمی الکترون آزاد و k_m فاصلهٔ کمینه در فضای k از مبداء تا مرز منطقهٔ اول بریلوئن است. رابطهٔ بین نتایجی که به دست آوردید با سطوح فرمی سدیم (k_R) و مس (k_R) چیست؟

در بارهٔ این چالش تجربی و فراهم آمدن امکانات جدید بسیار برانگیخته شدیم. شگفت آکه برای ما دو هفته ای طول کشید تا درک کنیم که، نه فقط یک کاوشگر طبیفسنجی موضعی داریم، بلکه روبش، تصویرهای طیفسنجی و توپوگرافی نیز به بار میآورد، یعنی یک میکروسکوپ جدید داریم. -گرد بینیگ و هیرنش روهر - در مورد کشف میکروسکوپ روبشی تونلی - سخنرانی به هنگام دریافت جایزهٔ نوبل، ۱۹۸۶



يراكندكي نوترونها والكترونها ازجامدها

۱-۱۲ مقدمه

در بخش ۲-۱ رهیافت عام به مسئلهٔ پراکندگی امواج توسط بلورها را ارائه کردیم و نشان دادیم که اندازه گیریهای جهتها و شدتهای باریکههای پراشیده چگونه تعیین ساختار را ممکن می سازد ایرتیب تجربی به کار برده شده در پراش پرتو گلقبلاً در فصل ۱ توصیف شده است. در این فصل روشهایی را که برای مطالعهٔ پراکندگی نو ترونها و الکترونها به کار می روند شرح می دهیم. توضیح می دهیم که چگونه می توان از پراکندگی ناکشسان نو ترونها برای تهیهٔ اطلاعات در مورد رابطهٔ انرژی – اندازه حرکت برای برانگیختگیها در یک جامد، مانند فونونها و مگنونها، استفاده کرد. سرانجام در بخش ۲۱-۶ گزارش مختصری از تعدادی از شگردهای مهم برای بررسی سطوح جامد، که در اکثر آنها از الکترونها استفاده می شود، ارائه می کنیم.

۱- واژهٔ پ*راکندگی* را برای هر دو فرایند کشسان و ناکشسان بـه کــار مــیبریم. واژهٔ پــ*راش* را در مــورد پراکندگی کشسان از یک ساختار منظم برمیگزینیم.

ا ۲-۱۲ مقایسه پر توهای X، نوترونها و الکترونها X

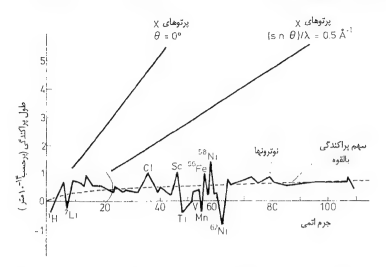
۱-۲-۱۲ برهم کنش پرتوهای X، نوترونها و الکترونها با اتمها

تفاو تهای مهمی در نحوهٔ برهم کنش هر یک از پرتوهای X، نو ترونها و الکترونها با یک جامد و جود دارد. پرتوهای Xعمدتاً توسط الکترونهای اتمی پراکنده می شوند، و بنابراین عامل پراکندگی اتمی f(معادلهٔ (۱۱-۱) را ببینید)، که شدت پراکندگی را توصیف می کند با افزایش عدد اتمی به طور هموار افزایش می یابد (شکل f-۱)؛ این باعث می شود که آشکارسازی اتمهای سبک توسط پرتوهای fخصوصاً در جامدهایی که در آنها اتمهای بسیار سنگین تری نیز وجود دارند به سختی صورت گیرد. به دلیل تداخل و یرانگر بین تابش پراکنده شده توسط قسمتهای مختلف ابر الکترونی، f با افزایش زاویهٔ پراکندگی نیز کاهش می یابد (مسئلهٔ f-۱).

نو ترونها به دو طریق با اتمها برهم کنش میکنند. آنها در اثر نیروی هستهای قوی، توسط هستهها پراکنده می شوند و قدرت این پراکندگی به تناسب توسط طول پراکندگی b نمایش داده می شود به طوری که سطح مقطع کل برای پراکندگی a است؛ موج پراکنده شده به شکل معادلهٔ a ۱–۱ است که در آن a به جای a قرار گرفته است. همان طور که در شکل a ۱–۱ مشاهده می شود طول پراکندگی به طور تکنوا با عدد اتمی افزایش نمی یابد؛ بنابراین برای تعیین ساختار جامدهایی که دارای عناصر سبک (به ویژه هیدروژن)اند و برای تمایز عناصر با عدد اتمی مشابه از یکدیگر، نو ترونها مفید تر از پر توهای a اند. هسته چون از طول موج نو ترون بسیار کوچک تر است به منزلهٔ یک پراکنندهٔ نقطهای عمل میکند و طول پراکندگی با افزایش بسیار کوچک تر است به منزلهٔ یک پراکنندهٔ نقطهای عمل میکند و طول پراکندگی با افزایش زاویهٔ پراکندگی کاهش نمی یابد. دو مین نوع برهم کنش نو ترونها با اتمها، نیروی مغناطیسی بین گشتاور مغناطیسی داشته باشد) این نیرو به جهت گشتاور اتمی بستگی دارد و این باعث می شود که از می می شود که از براش نو ترون برای تعیین، ماهیت نظم مغناطیسی در جامدها استفاده شود (بخش ۱۲–۵).

پراس نوترون برای تعیین، ماسیک عظم سط الکترونهای اتمی پراکنده می شوند. ولی پراکندگی الکترونها نیز همانند پر توهای X، توسط الکترونهای اتمی پراکنده می شوند. ولی پراکندگی الکترونها بسیار قوی تر است، و این دو پیامد مهم دارد. نخست، یک باریکهٔ الکترونی با انرژی پایین، که برای مطالعات پراش مناسب است، با ورود به یک جامد به سرعت تضعیف می شود و بنابراین چنین الکترونهایی عمدتاً برای مطالعهٔ ماهیت شیمیایی و فیزیکی سطوح جامد به کار می روند. دوم، نظریهٔ پراکندگی سادهٔ بخش 1 - 7 دیگر معتبر نیست، زیرا در این نظریه فرض می شود که موج پراکنده شده توسط هر اتم آن قدر ضعیف است که از دامنهٔ پراکندگی مجدد توسط یک اتم دیگر می توان چشم پوشی کرد. تحلیل آزمایشهای پراکندگی الکترون به دلیل در

۱- از پراکندگی مغناطیس توسط گشتاور مغناطیسی هستهای می توان چشم پوشی کرد، زیرا گشتاورهای مغناطیسی هستهای نوعاً به نسبت یک ضریب ۲۰۰۰ از گشتاورهای الکترونی کوچکترند.



شکل 1-1: طول پراکندگی برای پراکندگی هستهای نوترونها به صورت تابعی از عدد اتمی. منحنی شکسته متناظر است با پراکندگی توسط یک کرهٔ سخت با شعاعی برابر با شعاع هسته. تغییر بی قاعده حول این منحنی به پراکندگی تشدیدی مربوط می شود؛ تشدید وقتی رخ می دهد که، انرژی در فرایند پراکندگی چنان باشد که یک نوترون و یک هستهٔ مرکب واسط تشکیل دهند. طول پراکندگی برای پرتوهای X نیز نشان داده شده است؛ این طول به صورت تابعی از $(\sin \theta)$ است که در آن θ زاویهٔ پراکندگی و $(\sin \theta)$ موج پرتو $(\sin \theta)$ است (مسئلهٔ $(\sin \theta)$). (با اجازه از انتشارات دانشگاه آکسفورد از کتاب $(\cos \theta)$

نظر گرفتن پراکندگی چندگانه خیلی پیچیده تر است. چون الکترونها بار دارند، باریکههای الکترونی می توانند توسط میدانهای الکتریکی و مغناطیسی کانونی شوند؛ بنابراین برای مطالعهٔ یک ناحیهٔ جایگزیدهٔ کو چک از سطح نمونه می توان از الکترونها استفاده کرد.

۲-۲-۱۲ پراکندگی ناکشسان

برای استفاده از پراکندگی ناکشسان پرتوهای X، نوترونها و الکترونها در بررسی منحنیهای پاشندگی برانگیختگیها در جامدها، اندازه گیری تغییر انرژی (بسامد) تابش ضروری است. مشکل نسبی برای حصول چنین اندازه گیری را می توان با محاسبهٔ انرژیهای فو تونها، نو ترونها و الکترونهای با طول موج $(k=1)^n n^m$ () ۲۸ و با بررسی کرد. این طول موج با فاصلهٔ اتمی قابل مقایسه است و بنابراین برای بررسیهای ساختاری ایدهال است؛ همین طول موج برای بررسی برانگیختگیهای قابل مقایسه با این طول موج نیز مناسب است. (چرا) این

انرژیها عبارتند از:

يرتوهاى X نوترونها الكترونها $E = \frac{\hbar^7 \kappa^7}{7 m_n}$ $E = \frac{\hbar^7 \kappa^7}{7 M_n}$ $E = h v = h c / \lambda$ $\simeq 4 \cdot 6 V$ $\simeq 4 \cdot 1 \cdot 7 \cdot 6 V$

فونونها مثالهای نوعی برانگیختگیهای درون یک جامدند و انرژیهای تا حدود انرژی دبی دارند (بخش ۲-۶-۴)، انرژی دبی معمولاً در گسترهٔ ۱-۰/۱e۷ است؛ تغییر انرژی ذرهای که به طور ناکشسان پراکنده شود از این مرتبه است. از مقایسه این مقدار با انرژی فرودی در مـییابیم کــه تفکیک انرژی لازم برای اندازه گیری تغییر انرژی در مورد فو تونهای پر تو Xبسیار بالاتر از نو ترونها است. اگر فوتونهای با انرژی پایین تر به کار روند، طول موج آنها دیگر با فاصلهٔ بین اتمی قابل مقایسه نیست. از آنچه در اینجا و در بخش قبل گفتهایم ممکن است تصور شودکه نوترونها عموماً ابـزار برتری نسبت به پرتوهای Xاند. ولی چشمههای کوچک و ارزان پرتو Xبه طـور وسـیعی در دسترساند. نوترونها يا از يک راكتور شكافت و يا توسط بمباران هدفي مناسب با الكترونها يا پروتونهای با انرژی - بالا از یک شتابدهندهٔ ذرهای به دست می آیند؛ در هر دو مورد این چشمهها بزرگ و بسیار گران هستند. شدت نوترون از چنین چشمههایی نیز نسبتاً پایین است (در یک راکتور نوعاً ۲۰-۲ *cm ۱۰^{۱۵} cm* وگسترهٔ انرژیهای نوترون وسیع است، به طوری که اغلب برای انتخاب یک نوار باریک انرژی باید شدت باز هم بیشتر کاهش یابد. در عمل در یک آزمایش پراکندگی نوترون همیشه شدت؛ به بهای از دست دادن نسبی موازی سازی و تفکیک انرژی به دست میآید. برعکس، برای پرتوهای Xیک باریکهٔ فرودی تکفام شدید بـه اَســانی حاصل میشود، زیرا خروجی لامپ پرتو Xآمیزهای از خطوط مشخصه و زمینهٔ پیوسته است؛ با انتخاب مناسب ولتاژ کار می توان قسمت بزرگی از گسیل خطی را به دست آورد. بنابراین معمولاً برای تعیین ساختار دقیق، هر جا امکان داشته باشد، از پرتوهای Xاستفاده می شود.

۲-۱۲ روشهای پراکندگی نوترون

در یک آزمایش پراکندگی نوترون عموماً به یک چشمهٔ نوترون و آشکارساز، موازی سازی برای تعریف جهتهای باریکههای فرودی و پراکنده شده و وسایلی برای تعیین انرژیهای ذرات فرودی پراکنده نیاز است. ابزار مربوط به مطالعهٔ پراکندگی نوترون به طیف سنج نوترون معروف است.

۱-۳-۱۲ چشمههای نوترون

شار پیوستهٔ نوترون را می توان از یک راکتور شکافت به دست آورد. برخوردهای نوترونها در درون کند کنندهٔ راکتور (نوعاً از جنس گرافیت) به آنها یک توزیع ماکسول - بولتزمن با سرعتهای

مناسب با دمایی از مرتبهٔ دمای اتاق می دهد؛ چنین نوترونهایی را به عنوان نوترونهای گرمایی توصیف می کنند. با وجودی که انرژی میانگین متناظر ۲۵eV ۰/۰ برای بسیاری از آزمایشهای پراکندگی خیلی مناسب است (بخش قبل را ببینید)، پهن بودن توزیع سرعت به معنای آن است که باید یک روش انتخاب انرژی در تجهیزات آزمایش گنجانده شود.

در برخی از آزمایشها یک تپ کوتاه از نوترونها به کار می رود. تپها را می توان از یک چشمهٔ راکتور به دست آورد (بخش 7-m-m را ببینید). ولی اغلب بهتر است این تپها را توسط برخورد تپی از الکترونها یا پروتونهای انرژی – بالا با یک هدف مناسب ایجاد کنیم. در یک چشمهٔ تراشهٔ پروتون، تپهای پروتون با انرژی ای از مرتبهٔ MeV هم از یک سنیکروترون به کار می روند. اگر مادهٔ هدف از جنس اورانیوم باشد، هر پروتون تا m نوترون تولید می کند. ایس نوترونها به صورت تراشه هایی m توسط پروتونها از هسته های اورانیوم جدا می شوند، نوترونهای اضافی توسط شکافت هسته ها تولید می شوند.

انرژی نو ترونهای گسیل شده نوعاً MeV است – که برای مطالعات پراکندگی جامدها خیلی بزرگ است. از یک تیغهٔ پلی اتیلنی می توان به منزلهٔ کند کننده استفاده کرد؛ ضخامت تیغه چنان انتخاب می شود که توزیع مناسب انرژی نو ترون برای آزمایشی که اجرا می شود حاصل شود. مخصوصاً اگر نو ترونهای با انرژی ای بالاتر از انرژی نو ترونهای حرارتی از یک راکتور مورد نیاز باشد چشمه های تراشه ای مفید خواهند بود؛ نو ترونها آنقدر درون کندکننده باقی نمی مانند تا با دمای کند کننده به تعادل بر سند و به آنها فوق حرارتی گفته می شود. تپ نو ترون نوعاً به مدت u است و شامل طیف و سیعی از انرژیهای نو ترون است.

۲-۳-۱۲ آشکارسازهای نوترون

نو ترونها بدون بار هستند و بنابراین آشکارسازی مستقیم آنها مشکل است. ولی نو ترونهای با انرژی پایین می توانند واکنشهای هسته ای را القا کنند که در آنها یونهای با انرژی بالا تولید می شوند، یونشی که این نو ترونها ایجاد می کنند آن قدر قوی است، که قابل آشکارسازی است. یک واکنش از این قبیل که سطح مقطع بزرگی دارد، $(^{7 \Lambda}m^{7} - 1 \times 1 ^{-1})$ برای نو ترونهای با طول موج $(^{1} \Lambda ^{-1})$ به ایزو توپ بورون به جرم $(^{1})$ مربوط می شود

$^{\ }$ 'B $+n=^{\ }$ Li $+^{\ }$ He $+^{\ }$ / $^{\ }$ MeV

از چنین واکنشی در شمارندهٔ نوترونی تناسبی BF_{η} بهره کشی می شود که در آن یونش در گاز BF_{η} ی غنی شده با ایزوتوپ BF_{η} ا آشکار می شود.

۱-کلمه تراشه از فعل تراشیدن به معنای قطعه قطعه کردن می آید.

۲۱-۳-۳ روشهای زمان پرواز

برای تعریف و اندازه گیری انرژیهای نوترون دو روش به کار می رود: در این بخش شگردهای زمان پرواز را شرح می دهیم و در بخش بعد در مورد تکفام سازهای بلوری بحث می کنیم. سرعت نوترونی با طول موج ۲۸ برابر است با

$$\nu = \frac{\hbar \kappa}{M_n} \approx \frac{1 \cdot {}^{-\Upsilon'} \times 1 \cdot {}^{1} \cdot \pi}{1/9 \times 1 \cdot {}^{-\Upsilon'}} \ m \, s^{-1} \approx 1 \cdot {}^{-\Upsilon'} \cdot m \, s^{-1}$$
 (1-17)

سرعتی از این مرتبه را می توان با اندازه گیری زمان پرواز یک نوترون بر روی مسافتی چند متری تعیین کرد. لحظهٔ پایان پرواز را می توان با توجه به لحظهٔ ورود به آشکارساز تعیین کرد. اگر نوتونها به صورت تپها به طیف سنج وارد شوند لحظهٔ شروع پرواز نیز معلوم است. بنابراین روشهای زمان پرواز مخصوصاً برای استفاده با چشمههای تپی نوترون مناسباند؛ نوترونهای با انرژی مختلف در هر تپ در لحظههای متفاوتی به آشکارساز وارد می شوند، و در نتیجه تفکیک انرژی در آزمایشهای تپی حاصل می شود.

یک طیف سنج ساده برای مطالعات پراش نوترون بر مبنای روشهای زمان پرواز در شکل 7-17 نشان داده شده است. آهنگ شمارش در آشکارساز به صورت تابعی از زمان ورود اندازه گیری می شود. زمان پرواز نوترونهای با طول موج χ (با اندازه حرکت χ) برای پراکندگی کشسان برابر است با

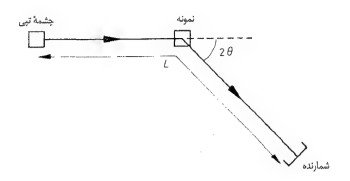
$$t = \frac{L}{v} = \frac{M_n L}{P} = \frac{\lambda M_n L}{h}$$
 (Y-1Y)

که در آن L طول کل مسیر نوترون در چشمه تا آشکارساز از طریق نمونه است. پراش وقتی رخ می دهد که قانون براگ (معادلهٔ ۱-۳) ارضا شود

$n\lambda = 7 d \sin \theta$

برای یک مکان ثابت آشکارساز، θ همان گونه که در شکل ۱۲-۲ نشان داده شده است، توسط هندسهٔ آزمایش تعیین می شود.

برای مشاهدهٔ پراش از مجموعهٔ معینی از صفحات شبکه دو شرط باید ارضا شود: صفحات باید تحت زاویهٔ صحیح نسبت به باریکهٔ فرودی قرار گیرند و باریکه باید حاوی نوترونهای با طول موج مورد نیاز برای ارضای قانون براگ باشد. شرط نخست را می توان با استفاده از یک نمونهٔ پودری ارضا کرد (بخش ۱-۴ را ببینید) در نتیجه صفحات در تمام زوایای فرودی ممکن رخ می دهند. شرط دوم در صورتی ارضاء می شود که تپهای فرودی شامل نوترونهای با گسترهٔ انرژی وسیعی باشند. از ترکیب معادلات (۱-۳) و (۲-۱۲) در می یابیم که زمانهای پرواز برای



شکل ۲-۱۲ : طیف سنج زمان پرواز برای مطالعهٔ پراکندگی کشسان نوترونها. برای بررسی پراکندگی ناکشسان لازم است یک تکفامساز اضافه کنیم تا انرژی هر یک از نوترونهای فرودی یا پراکنده مشخص شود.

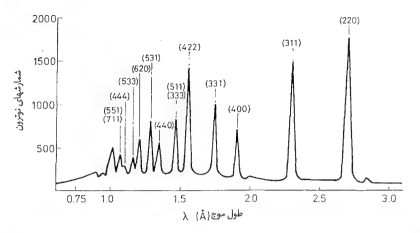
نو ترونهایی که پراش براگ می یابند به قرار زیر است

$$t = \frac{M_n L\lambda}{h} = \frac{M_n L}{h} \frac{d}{dt} \sin \theta \qquad (r-1r)$$

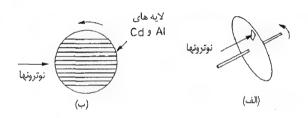
بنابراین ستیغها در آهنگ شمارش نو ترون، در زمانهایی رخ می دهند که این معادله ارضا می شود. شکل (۱۲–۳) نمو دار آهنگ شمارش برحسب زمان پرواز را برای چنین آزمایشی نشان می دهد. از معادلهٔ (۱۲–۳) برای برچسب زنی مجدد محور افقی با طول موج λ ی نو ترونهای متناظر با یک زمان پرواز به خصوص استفاده شده است.

با استفاده از یک چشمهٔ تراشهای که در بخش ۱۲-۳-۱ توصیف شد می توان تپهای نو ترونی را به دست آورد. تپهای نو ترونی را می توان با استفاده از یک برشگر، از باریکهٔ پیوستهٔ نو ترونهای یک راکتور نیز به دست آورد. شکل ۱۲-۴ دو نوع برشگر را نشان می دهد. در نوع قرصی شکل، قرصی که برای نو ترونها کدر است حول محوری موازی با باریکه می چرخد و عبور دسته های نو ترون را از طریق یک یا چند شکاف نزدیک محیط قرص باعث می شود. برشگر نوع فرمی شامل یک ساندویچ بس لایهای از مادهای با جذب نو ترونی بالا (برای مثال، کادمیوم برای نو ترونهای با انرژی پایین، بورون برای نو ترونهای با انرژی بالاتر) و مادهای با جذب نو ترونی پایین (برای مثال آلومینیوم) است که حول محوری عمود بر باریکه می چرخد؛ فقط وقتی این ساندویچ با باریکه فرودی موازی است نو ترونها عبور می کنند.

برای اجرای اندازه گیریهای پراکندگی ناکشسان با استفاده از روشهای زمان پرواز، لازم است یک تکفامساز به طیف سنج شکل ۲-۱۲ اضافه شود، تا انرژی نوترونهای فرودی یـا انـرژی



شکل ۱۲- π : نقشهٔ پراش پودر سلیسیم، که با طیف سنج زمان پرواز تحت زاویهٔ پراکندگی θ ۲ برابر با \circ ۰ اندازه گیری شده است. اقتباس شده با اجازه از بنت لبچ



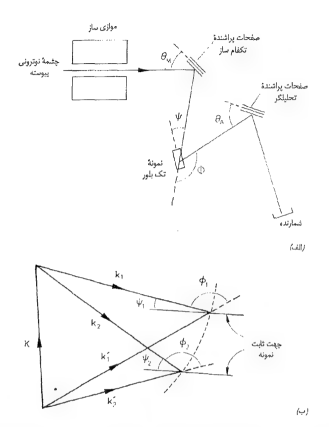
شکل ۱۲-۴: (الف) برشگر نوع قرصی (ب) برشگر نوع فرمی

پراکنده مشخص شود، این کار با زمان کل پرواز باعث تعیین هر دو انرژی نوترونهای فرودی و انرژی نوترونهای فرودی و انرژی نوترونهای پراکنده شده می شود. تکفام سازی باریکهٔ فرودی با قراردادن یک برشگر در باریکهٔ فرودی در فاصله ای از چشمهٔ تپ نوترونی حاصل می شود. این برشگر فقط آن نوترونهایی را عبور می دهد که در زمانی که برشگر شفاف است وارد شده اند و به این طریق گزینش سرعت حاصل می شود. با قراردادن یک بلور تکفام ساز در سر راه هر یک از باریکه های فرودی یا پراکنده شده نیز می توان تکفام سازی را حاصل کرد. تکفام سازی، تعداد نوترونهای موجود در تپ را کاهش می دهد و جمع آوری نتایج را کند می کند. برای جبران این مسئله می توان از چند آشکار ساز استفاده کرد و در نتیجه تعدادی از زوایای پراکندگی را به طور همزمان مورد مطالعه قرار داد.

۲-۳-۱۲ تکفام سازهای بلوری

یک روش دیگر به جای روشهای زمان پرواز برای گزینش انرژی نوترون استفاده از بازتاب براگ از تک بلوری با سمتگیری مناسب است. این شگرد برای ساختن تکفامساز و تحلیل گر در طیف سنج سه محوری که در شکل 1-0 نشان داده شده است به کار می رود. تکفام ساز نوترونهای با طول موج مورد نظر را (که با تغییر θ_M تغییر می کند) به سوی نمونه پراشیده می کند و اجازه می دهد که باقیماندهٔ ناپراشیدهٔ باریکهٔ نوترون توسط حفاظ (که در شکل پراشیده می کند و اجازه می دهد که باقیماندهٔ ناپراشیدهٔ باریکهٔ نوترون توسط حفاظ (که در شکل می شود زیرا عملاً در آن هیچ بازتاب مرتبهٔ دوم (۲۲۲) از ساختار الماسی وجود ندارد (بخش می شود. از گرافیت پیرولیتی و تک بلورهای Be نیز برای تکفام سازی نوترون استفاده می شود. از گرافیت پیرولیتی و تک بلورهای Be نیز برای تکفام سازی نوترون استفاده می شود. تک بلورها اغلب بیش از حد کامل اند و معمولاً نیاز می شود که کمی آنها را کرنش دهیم تا ساختار موزاییکی به آنها بدهیم؛ این عمل گسترهٔ طول موجهای بازتابیده توسط بلور را افزایش می دهد و بنابراین شدت افزایش می یابد (بیکن π). اگر نوترونهای قطبیده مورد نیاز باشند، برای تکفام سازی می توان از یک بلور فرومغناطیس مغناطیده استفاده کرد (بخش π 1-0)

تحلیلگر شامل بلور دیگری است که برای بازتاب براگ تنظیم شده است و از آن برای تعیین انرژی نو ترونهای پراکنده شده که به آشکارساز میرسند استفاده میشود؛ انرژی با تغییر $heta_A$ تغییر می کند. برای مطالعات پراکندگی کشسان، به تحلیلگر نیاز نیست. برای پراکندگی ناکشسان، طیف سنج سه محوری نسبت به طیفسنج زمان پرواز، دارای این نقطهٔ ضعف است که در آن در هر لحظهٔ به خصوص تنها یک انرژی فرودی و یک انرژی خروجی و یک زاویهٔ پراکندگی مورد مطالعه قرار می گیرند. از طرف دیگر شار نوترون پیوسته است و به شکل تپ نیست، و همانگونه که اکنون توضیح میدهیم طیف سنج سه محوری سهولت بررسی تغییرات انرژی نو ترونها برای یک مقدار ثابت بردار پراکندگی $\mathbf{k} = \mathbf{k'} - \mathbf{k}$ را باعث می شود. در طیف سنج زمان پرواز، برای نوترونهای با بردار موج فرودی معلوم k، بـردار مـوج پـراکـنده شـده بــه انــرژی نو ترونهای پراکنده شده بستگی دارد و بنابراین K نیز همین بستگی را دارد. در طیف سنج سه محوری می توان با ثابت نگهداشتن $heta_M$ ، انرژی فرودی را تثبیت کرد. انرژی خروجی با تغییر دادن $\, heta_{A} \,$ تنظیم می $\,$ شود، ولی تغییر حاصل در $\, | \, \mathbf{k}^{\, \prime} \, | \,$ را می $\, \mathrm{re}$ تنظیم می $\, \mathrm{me}$ و تنظیم می $\, \mathrm{re}$ پراکندگی ϕ جبران کرد تا $\mathbf{k}' - \mathbf{k} = \mathbf{k}' + \mathbf{k}$ ثابت بماند؛ زاویهٔ ψ ی نمونه را نیز میuوان چنان تغییر داد که K سمتگیری خود نسبت به محورهای بلور را حفظ کند (شکل ۱۲-۵ $(m{\psi})$ را ببینید). بنابراین با تغییر همزمان سه زاویهٔ $heta_A$ ، $m{\phi}$ و $m{\psi}$ ، می توان تغییر آهنگ شمارش نو ترون بسرحسب انسرژی نسوترونهای پسراکننده شده، ($E'=({ ilde{\pi}}^{\,\,\,}\kappa'{}^{\,\,})/(TM_n)$ ، در انسرژی ثنابت نسوترون



شکل ۲۱-۵: (الف) طیف سنج نو ترونی سه محوری، که به دلیل دورانهای همزمان حول سه محور در حین کار چنین نامیده می شود (به متن رجوع کنید). (ب) نموداری برای نمایش مد عمل Kی ثابت در طیف سنج سه محوری. برای یک انرژی فرودی ثابت $\mathbf{k}_1 = \mathbf{k}_2 + \mathbf{k}_3 + \mathbf{k}_4$ و ثابت $\mathbf{k}_1 = \mathbf{k}_3 + \mathbf{k}_4$ و گیا انرژی پراکنده شدهٔ متغیر $\mathbf{k}_1 = \mathbf{k}_2 + \mathbf{k}_3 + \mathbf{k}_4$ و ثابت $\mathbf{k}_1 = \mathbf{k}_3 + \mathbf{k}_4$ و ثابت $\mathbf{k}_1 = \mathbf{k}_3 + \mathbf{k}_4$ و ثابت در $\mathbf{k}_1 = \mathbf{k}_2 + \mathbf{k}_3$ می توان $\mathbf{k}_1 = \mathbf{k}_3 + \mathbf{k}_4$ و تغییرات مناسب در $\mathbf{k}_2 = \mathbf{k}_3 + \mathbf{k}_4$ و تغییرات مناسب در $\mathbf{k}_3 = \mathbf{k}_4$ ایجاد کرد.

فرودی $E(=\pi^7 \kappa^7 / \Upsilon M_n)$ و بردار پراکندگی ثابت K بررسی کرد. شکل $E(=\pi^7 \kappa^7 / \Upsilon M_n)$ دادههای حاصل از این روش برای پراکندگی از یک تک بلور منیزیم را نشان می دهد؛ توضیح دادهها در بخش ۲-۱۲ ارائه می شود.

۲۱-۴ تعیین طیفهای فونون

در بخش ۲-۱۱ پراش یک موج توسط یک بلور کاملاً دورهای را بررسی کردیم. در دمای

45.54

متناهی یک بلور واقعی کامِلاً دورهای نیست زیرا ارتعاشات شبکه که به طور گرمایی برانگیخته می شوند حضور دارند. اکنون رهیافت خود را چنان تعمیم می دهیم که این امکان نیز مجاز باشد؛ برای سهولت فرض می کنیم، که یک تک موج شبکه با بردار موج \mathbf{P} و بسامد $\mathbf{\omega}$ حاضر باشد، به

 $\mathbf{r}_n = \mathbf{r}_n^{\circ} + \mathbf{u}_{\circ} \cos(\mathbf{q} \cdot \mathbf{r}_n^{\circ} - \omega t)$ (4-17)

 1 طوری که مکان اتم nام در داخل بلور عبارت باشد از

پراکندگی نوترونها و الکترونها از جامدها ـ

که در آن r_n° مکان تعادل است، و بزرگی و جهت ۱۵ دامنه قطبش موج شبکه را می دهد. در

خواهیم یافت که این اختلال دورهای بلور کامل، بیشینههای پراکندگی اضافیای را به بار می آورد که مانستهٔ شبحهایی است که در توریهای پراش اپتیکی حاوی خطای شیارزنی دورهای، رخ

مى دهند (Born and Wolf, Principles of Optics, Pergamon, London(1959), P 407) دامنهٔ موج يراكنده شده كه توسط معادلهٔ (۱۱–۲) بيان مى شو د چنين است

دامنهٔ موج پراکنده شده که توسط معادلهٔ (۲-۱۱) بیان می شود چنین است

 $A = \sum_{n} f_n \exp \left[i \left(\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_n + \Omega t \right) \right] \qquad (\Delta - 17)$

.. که در آن چون میخواهیم پراکندگی ناکشسان را بررسی کنیم، وابستگی زمانی مربوط به انرژی

تیجه $\hbar\Omega$ نوترون فرودی را وارد ساخته ایم. با درج تغییر مکانهای اتمی از معادلهٔ (۱۲–۴) نتیجه میگیریم

 $A = \sum_{n} f_{n} \exp \left\{-i \left[\mathbf{K} \cdot (\mathbf{r}_{n}^{\circ} + \mathbf{u}_{\circ} \cos \left(\mathbf{q} \cdot \mathbf{r}_{n}^{\circ} - \omega t \right) \right) + \Omega t \right] \right\}$

 $\approx \sum_{n} f_{n} \exp \left[-i \left(\mathbf{K} \cdot \mathbf{r}_{n}^{\circ} + \Omega t \right) \right] \left\{ -i \mathbf{K} \cdot \mathbf{u}_{\circ} \cos \left(\mathbf{q} \cdot \mathbf{r}_{n}^{\circ} - \omega t \right) \right) - \dots \right\}$

(r-17)که در آن جمله درون آکولاد در سطر دوم از بسط $\exp\left[-i\mathbf{K}.\mathbf{n}_{o}\cos\left(\mathbf{q}.\mathbf{r}_{n}^{o}-\omega t
ight)
ight]$ به دست

آمده است؛ این در صورتی که دامنهٔ ارتعاشات کوچک باشد درست است. با نوشتن کسینوس برحسب نماهای مختلط، معادلهٔ (۱۲-۶) چنین می شود.

برخسب بماهای محلط معادله (۲-۱۱) چین هی سود. $A = \sum_{n} f_{n} \exp \left[-i\left(\mathbf{K}.\mathbf{r}_{n}^{\circ} + \Omega t\right)\right] - \frac{1}{7} i \mathbf{K}.\mathbf{u}_{\circ} \sum_{n} f_{n} \exp \left\{-i\left[\left(\mathbf{K}-\mathbf{q}\right).\mathbf{r}_{n}^{\circ} + \left(\Omega + \omega\right)t\right]\right\}$

 $-\frac{1}{7}i\mathbf{K}.\mathbf{u}_{o}\sum_{n}f_{n}\exp\left\{-i(\mathbf{K}-\mathbf{q}).\mathbf{r}_{n}^{o}+(\Omega-\omega)t\right\}\right\}+(2\pi\hbar^{3})$ جملات از مرتبهٔ \mathbf{v}_{o}

(Y-1Y)

 \mathbf{k} - در این فصل روال متداول برای نامگذاری بردار موج فونون \mathbf{q} به منظور تمایز آن از بـردار مـوج \mathbf{k} ی الکترون یا نوترون را دنبال میکنیم.

در بخش ۲-۱۱ نشان دادیم که وقتی $\mathbf{K} = \mathbf{G}$ باشد جملهٔ نخست یک ستیغ تیز پراش براگ را به بار می آورد، که در آن \mathbf{G} هر بردار شبکهٔ وارون است؛ این جمله با همان بسامد $\mathbf{\Omega}$ ی تابش فرودی نوسان می کند و بنابراین با پراکندگی نو ترونی کشسان از یک بلور دورهای کامل متناظر است.

با استدلالی مشابه با آنچه که در بخش ۱۱-۲ به کار رفت در مییابیم که وقتی $\mathbf{K} - \mathbf{q} = \mathbf{G}$ ،

٠.

$$\mathbf{k'} = \mathbf{k} + \mathbf{q} + \mathbf{G} \tag{A-17}$$

جملهٔ دوم یک بیشینهٔ تیز می دهد. دامنهٔ بیشینه با $\mathbf{K}.\mathbf{u}_{\bullet}$ متناسب است و با بسامد Ω که توسط معادلهٔ زیر بیان می شود نوسان می کند.

$$\Omega' = \Omega + \omega \tag{9-17}$$

معادلات (۱۲–۸) و (۱۲–۹)، وقتی در \hbar ضرب شوند، به ظاهر قوانین پایستگی اندازه حرکت و انرژی برای فرایندی را دارند که در آن یک نو ترون، با بردار موج k ، فونونی با بردار موج p را جذب می کند و به حالتی با بردار موج p پاراکنده می شود. این تعبیر کوانتومی محاسبهٔ کلاسیکی فوق است. ولی، در تعبیر معادلهٔ $(\Lambda-17)$ به عنوان یک معادلهٔ پایستگی اندازه حرکت باید احتیاط کرد. مطمئناً این درست است که بلور در فرایند پراکندگی ضربهای برابر با احتیاط کرد. مطمئناً این فرست است که بلور در فرایند پراکندگی ضربهای برابر با می شود. تفکیک این ضربه به یک بخش π π دریافت می کند، و این ضربه به تکیه گاه بلور منتقل می شود. تفکیک این ضربه به یک بخش π π که به تمامی شبکه داده می شود و یک بخش π π مربوط به جذب یک فونون صرفاً یک قرارداد است. این تقسیم اختیاری است به طوری که فونون با بردار موج π و این نمایش داد که در آن π و هر بردار موج π و ارون است (بخش π π و ارامی توان با بردار موج π و این نمایش داد که در آن امکان برای مربوط ساختن کل تغییر در اندازه حرکت به فونون و هیچ تغییری در اندازه حرکت تمامی شبکه استفاده کرد! همان طور که قبلاً بیان کردیم کمیت π اندازه حرکت بلوری نامیده می شود، زیرا در معادلهٔ را π را π اندازه حرکت رفتار می کند.

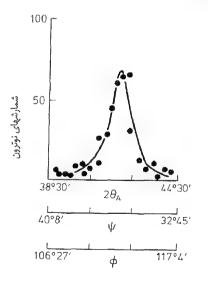
جملهٔ سوم در معادلهٔ (۱۲-۷) نمایشگر پراکندگی نو ترونی است که در آن یک فونون با بردار موج \mathbf{p} گسیل می شود. جمله های از مرتبهٔ u, u و بالاتر به فرایندهای کوانتومی ای که در آنها دو یا چند فونون گسیل یا جذب می شوند مربوط می شوند u

از معادلهٔ (۲-۷) در می یابیم که دامنهٔ پراکندگی ناشی از فرایندهای گسیل و جذب تک و نونونی با u, متناسب است و بنابراین شدت با u, یعنی شدت فونون و یا تعداد فونونها

۱- یک پیامد قابل اندازه گیری جملههای مرتبهٔ دوم، کاهش شدت ستیغهای پراش براگ با افزایش دما توسط عامل دبی - والر است؛ این عامل را می توان به صورت $\exp(-k_BT \|\mathbf{K}\|^{\gamma}/M\omega)^{\gamma}_D$ تحمین زد که در آن M و ω_D بسامد دبی است.

متناسب است. محاسبهٔ کلاسیکی ما در اینجا کاملاً درست نیست؛ محاسبهٔ مکانیک کوانتومی این نتیجه را ارائه می دهد، که اگر n تعداد فونونهای ابتدایی موجود در یک مد شبکه باشد، احتمال گسیل با (n+1) و احتمال جذب با n متناسب است n. در دماهای پایین، وقتی تعداد بسیارکمی فونون موجودند $(n \gg n)$ نتیجه می شود که فقط فرایندگسیل فونون می تواند رخ دهد؛ هیچ فونونی برای جذب وجود ندارد.

از آنجا که طیف سنج سه محوری را می توان برای بررسی پراکندگی نو ترون در مقادیر ثابت بردار پراکندگی K = k' - k به کار برد، این وسیله برای مطالعهٔ روابط پاشندگی فونون ابزار ممتازی است. طرز کار چنین است که مقدار ثابت K را برابر با بردار موج K ، که انرژی آن باید تعیین شود (یا برابر با K و K و رون آن K هر بردار شبکهٔ وارون است) قرار می دهیم؛ این تضمین می کند که معادلهٔ (K (K) همواره ارضا شود. آهنگ شمارش نو ترون به صورت تابعی از انرژی نو ترونهای پراکنده شده و قتی به ستیغ می رسد که معادلهٔ (K) نیز ارضا شود. چنین ستیغی در شکل K و مشاهده می شود و از مکان این ستیغ می توان انرژی فونونهای با عدد موج K را تعیین کرد. پدیدار شدن بیش از یک ستیغ نشانهٔ آن است که فونونهای با بیش از یک انرژی، برای این عدد موج رخ می دهند. و قتی که انرژیهای فونونهای با یک عدد موج به خصوص تعیین شدند، آزمایش می تواند در دیگر مقادیر عدد موج فونون تکرار شود.



شکل 17-3: پراکندگی ناکشسان نوترون از یک بلور منیزیم که با استفاده از یک طیف سنج نوترونی سه محوری در مد عمل \mathbf{X} ی ثابت مشاهده شده است. مقادیر θ_A ، Ψ و ϕ که بسرای ثابت نگهداشتن \mathbf{X} مورد نیازاند نیز نشان داده شدهاند.

(اقتباس با اجازه از پی.ک. اینگار^۲)

۱- این موضوع در فصل ۴کتاب فایمن 2 برای هر ذره ای که از آمار بوز - اینشتین پیروی میکند نشان داده شده است. در مورد به خصوص فوتونها (تابش جسم - سیاه، کتاب مندل 7 را ببنید) ۱ در $^+$ مربوط به گسیل خود به خودی است.

بنابراین دستیابی به طیف فوتونی کامل امکانپذیر است. شکل ۱۲-۷ روابط پاشندگی فوتون برای پتاسیم را نشان میدهد که به این روش حاصل شده است.

۱۲-۵ پراکندگی مغناطیسی

۱-۵-۱۲ تعیین ساختار مغناطیسی

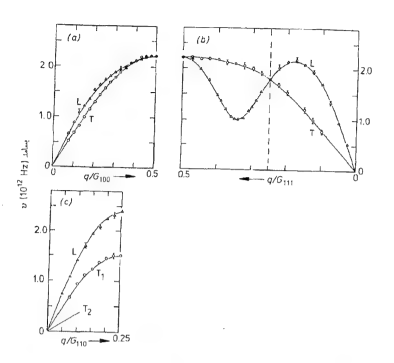
قبلاً بیان شد، که نو ترون علاوه بر پراکندگی هسته ای، می تواند توسط الکترونهای موجود در یک جامد نیز به گونه مغناطیسی پراکنده شود. این پراکندگی توسط در نظر گرفتن انرژی پتانسیل نو ترون در میدان مغناطیسی الکترونها به منزلهٔ یک اختلال، محاسبه شده است. این محاسبه طولانی است و تعبیر جزئیات نتایج تجربی، به دلیل اثر متقابل بین پراکندگی هسته ای و مغناطیسی، پیچیده و مشکل می شود (بیکن ۳۳ را ببینید). برای تعیین ساختار مغناطیسی نتیجهٔ مهم این است که پراکندگی مغناطیسی نو ترون توسط اتمی با گشتاور مغناطیسی با سهم زیر در طول پراکندگی توصیف می شود

$$b_{M} = \pm p \sin \alpha \tag{10-11}$$

که در آن α زاویه بین گشتاور مغناطیسی اتمی و بردار پراکندگی \mathbf{K} است. علامت + یا - به سمتگیری اسپین نو ترون بستگی دارد \mathbf{I} . ضریب \mathbf{I} با گشتاور مغناطیسی اتمی و گشتاور نو ترون متناسب است و با رفتاری مشابه با عامل پراکندگی اتمی \mathbf{I} برای پر توهای \mathbf{X} ، با افزایش زاویهٔ پراکندگی کاهش می یابد (مسئلهٔ \mathbf{I} ابینید).

در یک بلور پارامغناطیس گشتاورهای مغناطیسی اتمی به طور کاتورهای نسبت به K سمتگیری نمودهاند؛ بنابراین α به طور کاتورهای از اتمی به اتم دیگر تغییر میکند، در نتیجه طول پراکندگی کل برای یک نوترون به طور کاتورهای بین b+d و b-d تغییر میکند، که در آن b سهم پراکندگی هسته ی در طول پراکندگی است. در بخش 1-1 دیدیم که ستیغهای تیز پراش براگ از آن رو رخ می دهند که بلور در مقابل امواج فرودی، مانند شبکه ای از واحدهای تکرار یکسان به نظر می رسد؛ چون سهم مغناطیسی در پراکندگی به طور کاتوره ای از یک اتم به اتم دیگر تغییر میکند، در یک جامد پارامغناطیس پراکندگی مغناطیسی در دامنهٔ سیتغهای براگ سهیم نیست. پراکندگی مغناطیس، یک شدت متناهی نوترون بین ستیغهای براگ به وجود می آورد که با زاویهٔ پراکندگی به طور هموار تغییر میکند. گفته می شود که پراکندگی مغناطیسی ناشی از جامدهای پارامغناطیسی، ناهمدوس است آ

۱- اسپین نوترون میتواند موازی یا پادموازی با هر دو جهت عمود بر K و عمود برگشتاور اتمی باشد. ۲- کسری از پراکندگیهستهای نیز میتواند ناهمدوس، یعنی در زوایایی بین ستیغهای براگ پـراکـندگی هستهای ناهمدوس از اَن رو بروز میکند که برخی عناصر بیش از یک ایزوتوپ دارند، این ایزوتوپها دارای



(اقتباس با اجازه از

(R. A. Cowley, A. D. B. Woods and G. Dolling, Phys. Rev. 150, 487 (1966)

طولهای پراکندگی هستهای کاملاً متفاوتاند و نیز به دلیل اینکه، برای هستههای با اسپین متناهی، طول پراکندگی به سمتگیری نسبی اسپین هستهای و اسپین نوترون بستگی دارد. توزیع ایزوتوپها و سمتگیری اسپین هستهای در درون بلور معمولاً به طور کاتورهای تغییر میکنند.

ولی، در یک بلور با نظم فرومغناطیسی، α از یک اتم به اتم دیگر به طور کاتورهای تغییر نمی کند و پراکندگی مغناطیسی به طور همدوس به پراکندگی هسته ای اضافه می شد و در سیتغهای براگ سهیم می شود. ولی خصوصیات اساسی ستیغهای براگ در این مورد تغییر نمی کند ا. در بلورهای پاد فرومغناطیس اثرهای بارزتری مشاهده می شوند، زیرا مقدار α برای گشتاورهای مغناطیسی واقع بر زیر شبکه های A و B برابر و مخالف می باشند (بخش A-)؛ اینها در مقابل یک نو ترون به منزلهٔ دو نوع اتم متفاوت با طولهای پراکندگی همدوس اینها در مقابل یک نو ترون می کنند. این امر، یک یاختهٔ یکهٔ مغناطیسی را نتیجه می شود که عموماً بزرگتر از یاختهٔ یکهٔ شیمیایی است.

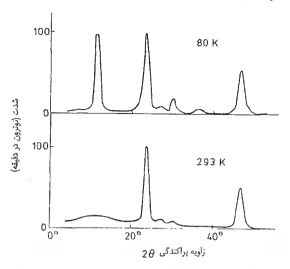
_ فيزيك حالت جامد

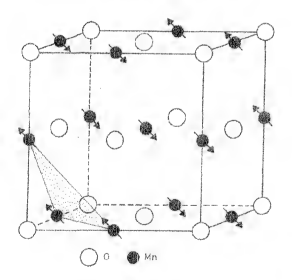
برای نشان دادن این موضوع MnOرا که ساختار NaCl دارد در نظر می گیریم (شکل ۱-۱۳). MnO پادمغناطیس با دمای نیل NaCl است. نتایج آزمایشهای پراکندگی نو ترون بر روی نمونهٔ پودری MnO در دمای اتاق در شکل NaCl نشان داده شده اند. زیر دمای نیل ستیغهای پراش اضافی، به خصوص یک ستیغ قوی در حدود NaCl مشاهده می شود. این تقریباً نصف زاویهٔ پراکندگی ستیغ (۱۱۱) است که هم در بالا و هم در زیر دمای نیل پدیدار می شود، و بنابراین پراکندگی از صفحات شبکهای به فاصلهٔ دو برابر صفحات (۱۱۱) را نشان می دهد.

این نتایج را می توان با ساختار نشان داده شده در شکل 1-9 توجیه کرد، که در آن صفحات این نتایج را می توان با ساختار نشان داده شده در شکل 1-9 توجیه کرد، که در آن صفحات گشتاورهای درون یک صفحهٔ (۱۱۱) به طور فرومغناطیسی نسبت به یکدیگر به صف در گشتاورهای درون یک صفحهٔ (۱۱۱) به طور فرومغناطیسی نسبت به یکدیگر به صف در می آیند ولی نسبت به گشتاورهای واقع بر صفحات مجاور به طور پادفرومغناطیسی به صف در می آیند. به دلیل سمتگیری مخالف، اتمهای 1-9 واقع بر صفحات متوالی برای نوترونها دارای طولهای پراکندگی متفاوت اند و وقتی اختلاف فاز بین صفحات متوالی فقط 1-9 باشد یک پراش بیشینه می تواند رخ دهد؛ بنابراین ستیغ در زاویهٔ پراکندگی 1-9 در شکل 1-9 سوجیه می شود. یاختهٔ یکه مغناطیسی در زیر دمای نیل دارای دو برابر بعد خطی یاختهٔ یکهٔ شیمیایی نشان می دهند که یاختهٔ یکه در زیر دمای نیل دیگر دقیقاً مکعبی نیست و اندازه گیریهای پرتو 1-9 دو نیاطیسی حاصل از انبساط در امتداد یک جهت 1-9 شده است. این با تقارن ساختار مغناطیسی حاصل از انبساط در امتداد یک جهت 1-9 شده است. این با تقارن ساختار مغناطیسی حاصل از انبساط در امتداد یک جهت 1-9 شده است. این با تقارن ساختار مغناطیسی حاصل از انبساط در امتداد یک جهت 1-9 شده است. این با تقارن ساختار مغناطیسی حاصل از انبساط در امتداد یک بهت 1-9 شده است. این با تقارن ساختار مغناطیسی حاصل از انبساط در امتداد یک بهت 1-9 شده است. این با تقارن ساختار مغناطیسی حاصل از

با وجودی که تعیین ساختارهای مغناطیسی به طور عمده توسط پراش نوترون انجام یافته

۱- برای تولید یک باریکهٔ تکفام از نوترونهای قطبیده می توان از بلورهای فرومغناطیس استفاده کرد.
 ستیغ براگی برگزیده می شود که برای آن طول پراکندگی کل b-p sina برای نوترونهای با یک قطبش نزدیک به صفر باشد؛ آنگاه باریکهٔ پراشیده تقریباً به طور کامل نوترونهای با قطبش مخالف را در بردارد.





شکل ۱۲-۹: ساختار پادفرومغناطیسی MnO یک یاختهٔ یکهٔ شیمیایی این ساختار نشان داده شده است؛ یاختهٔ یکهٔ مغناطیسی دارای ابعاد خطی دو برابر است. اتسمهای Mn در صفحات یک در میان (۱۱۱) دارای مغناطشهای در جهت مخالفاند.

است، استفاده از پرتوهای Xبرای این منظور امکانپذیر است. پراکندگی پرتوهای قطبیدهٔ دایره ای توسط یک اتم به طور ضعیف به اسپین و اندازه حرکت زاویه ای مداری اتم بستگی دارد. پرتوهای Xبا شدت بالا از چشمه های سینکرو ترونی (بخش 1-4-7) را می توان برای بهره گیری از این امکان به کار برد. با وجودی که تابش در جهت مماس بر حرکت ذره، در صفحهٔ مدار سنیکرو ترون شدیداً قطبیده است، پرتوهای قطبیدهٔ دایره ای X با شدت بسیار پایین تر، تحت زاویهٔ کو چکی نسبت به این جهت گسیل می شوند. شدت این تابش قطبیده هنوز آن قدر بالاست که می توان ساختارهای مغناطیسی را بررسی کرد.

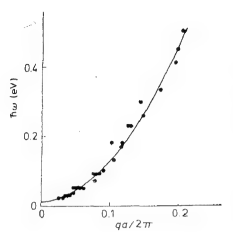
۲-۵-۱۲ تعیین طیفهای مگنون

چون پراکندگی مغناطیسی نوترونها به سمتگیری گشتاور مغناطیسی اتمی بستگی دارد، حضور یک موج اسپینی به مودوله کردن خواص پراکندگی شبکه منجر می شود. از دیدگاه بحث ما در مورد پراکندگی نوترونها توسط ارتعاشات شبکه در بخش ۱۲-۴، خواننده شگفت زده نخواهد شد اگر بداند که می توان وقوع پراکندگی یک نوترون را توسط گسیل یا جذب یک مگنون با پایستگی اندازه حرکت و انرژی تصویر کرد:

$$\mathbf{k'} = \mathbf{k} + \mathbf{q} + \mathbf{G} \tag{11-17}$$

$$\Omega' = \Omega \pm \omega \tag{17-17}$$

که در آن علامت بالایی مربوط به جذب و علامت پایینی مربوط به گسیل است. بنابرایین پراکندگی ناکشسان نو ترونها، تعیین تجربی رابطهٔ بین بسامد مگنون ω و بردار موج \mathbf{p} را میسر می سازد. پدیدار شدن بردار شبکهٔ وارون \mathbf{p} در معادلهٔ $(^1 - 1)$ و همچنین در معادلهٔ $(^1 - 1)$ بیامدی از ابهامی است که در بردار موج برانگیختگی ها در یک شبکهٔ دورهای وجود دارد. مگنونی با عدد موج \mathbf{p} را می توان به طور معادل توسط عدد موج \mathbf{p} + \mathbf{p} نیز نشان داد؛ \mathbf{p} آلندازه حرکت بلوری مگنون است. همانند فونونها، در اینجا نیز برای تعیین منحنی های پاشندگی مگنون استفاده از طیف سنج سه محوری در مد \mathbf{M} ی ثابت آن مناسب است. از معادلهٔ $(^1 - 1)$ در می یابیم که این کار معادل با جستجوی جذب مگنونهای با عدد موج \mathbf{p} – \mathbf{M} = \mathbf{p} (یا گسیل مگنونهای با عدد موج \mathbf{p} – \mathbf{M} = \mathbf{p} (یا گسیل مگنونهای با عدد موج \mathbf{p} – \mathbf{m}) است. بنابراین، بسامد مگنونهای با عدد موج معلوم را می توان از مقدار \mathbf{p} – \mathbf{m}) که در آن یک ستیغ در شدت پراکندگی مشاهده می شود، تعیین کرد. پراکندگی ناکشسان نو ترون برای تعیین طیف موج اسپینی شکل \mathbf{p} – \mathbf{p} برای آلیاژ فرومغناطیسی آهن – کبالت به کار برده شد. برخلاف پیش بینی معادلهٔ \mathbf{p} – \mathbf{p})، انرژی مگنون در \mathbf{p} صفر نمی شود. این، نتیجهای از برحلاف پیش بینی معادلهٔ (\mathbf{p} – \mathbf{p}) از آن چشم پوشی کردیم. یک جهت بر تر برای ناهمسانگردی بلورین است که در بخش \mathbf{p} – \mathbf{p} از آن چشم پوشی کردیم. یک جهت بر تر برای



شکل ۱۰-۱۳ : طیف موج اسپینی $Co_{./97}$ $Fe_{./.}$ فرومغناطیسی که با استفاده از پراکندگی ناکشسان نوترون به دست آمده است. به گاف انرژی متناهی در q=0 ناشی از ناهمسانگردی بلورین توجه کنید.

اقتباس با اجازه از (اقتباس با اجازه از R. n. Sinclair and B. N. Brockhouse, Phys. Rev. 120, 1638 (1960))

مغناطش درون شبکه و جود دارد و برای ایجاد یک چرخش یکنواخت فضایی $(q=\circ)$ نسبت به این جهت به یک مقدار متناهی انرژی نیاز است.

11-2 پراكندگى الكترون

چنانکه قبلاً بیان کرده ایم، باریکه های الکترون با انرژی (۱۰۰eV) که برای مطالعات پراش مناسب فقط مسافتی کوتاه (۵۸ه) در بلور نفوذ می کنند. بنابراین توزیع الکترونهای پراکنده شده فقط در مورد ناحیه ای از بلور که در فاصلهٔ حدود دو برابر قطر اتمی از سطح قرار می گیرد اطلاعاتی اراثه می دهد. از این رو از پراکندگی الکترون برای مطالعه سطوح جامدها استفاده می شود.

الکترونها، با یک انرژی خوش تعریف از مرتبهٔ ۱۰ م ۱۰ متاب دادن الکترونهای حاصل از یک رشتهٔ داغ به آسانی به وجود می آیند. این الکترونها را می توان با طور الکتروستاتیکی یا مغناطیسی بر روی سطح مورد مطالعه کانونی کرد. انتخاب آشکارساز توسط بایستهای آزمایش تعیین می شود. در مورد آزمایشهای پراش الکترون، آشکارساز باید الکترونهایی را که به طور ناکشسان پراکنده می شوند حذف کند (معمولاً اکثریت الکترونها) و اندازه گیری توزیع زاویه ای الکترونهایی را که به طور کشسان پراکنده می شوند مجاز دارد. در آزمایشهای پراکندگی ناکشسان، توزیع انرژی الکترونهای پراکنده شده باید تعیین شود. استفادهٔ گسترده از الکترونها برای مطالعات سطح به گسترش تعدادی پیکربندی تجربی استاندارد منجر شده است، که برخی از آنها را در زیر شرح می دهیم. مطالعات سطح برای مقاصد فن آوری بسیار مهماند؛ برای مثال در فیزیک نیمرسانا، خوردگی و کاتالیز ماهیت سطح برای مقاصد فن آوری بسیار مهماند؛ برای مثال در فیزیک نیمرسانا، خوردگی و کاتالیز ماهیت سطح، نقش مهمی ایفاء می کند.

برای مطالعات فیزیک سطح مطلوب است که بتوان یک سطح «پاک» تهیه کرد. چنین

سطحی معمولاً بسیار واکنشگر است و اتمها و مولکولهایی که به آن برخورد میکنند تمایل دارند به آن بچسبند، فرایندی که معروف به جذب سطحی است. حتی اگر جامد در یک ظرف خلاء قرار داشته باشد باز یک لایهٔ کثیف، به ضخامت یک اتم با سرعت بسیار زیاد می تواند بر

روی سطح آن تشکیل شود (مسئلهٔ ۱۲-۷). برای اینکه یک سطح را به مدت کافی «پاک» نگهداریم، به فشاری در گسترهٔ 17 - 1 - 1 اتمسفر نیاز داریم؛ این ناحیه از فشار به خلاء فی است. در حسند: فشسارهای بیابی: برای الکتره و نها

تحهداریم، به فشاری در تستره ۱۰ - ۱۰ انمسفر نیار داریم؛ این ناحیه از فسار به سرخ فرابالا (UHV) مسعروف است. در چنین فشیارهای پایین پراکندگی الکترونها توسط مولکولهای گاز نیز متوقف می شود. روشهای متعددی برای تهیهٔ یک سطح پاک، به کار رفته است. برخی بلورها را می توان در

داخل دستگاه UHV رخزنی کرد. روش دیگر بمباران سطح توسط یونهای گاز، با انرژی از مرتبهٔ VHV است که لایههای سطحی ناخالص را می فرساید. به تازگی توسط شگرد رونشستی باریکهٔ مولکولی (بخش 9-9) تحت شرایط VHV سطوح از نظر شیمیایی خالص تهیه شده است. شگردهای دیگری نیز در دسترساند.

استفاده از شگردهای پراکندگی الکترون برای بررسی سطوح، شبیه استفاده از نوترونها برای بررسیهای درون بلورهاست که قبلاً در این فصل توصیف شد. بنابراین ساختار بلور دو بعدی که از اتسمهای سطح تشکیل می شود را می توان با استفاده از پراش الکترون با انرژی پایین ۲ (LEED) مورد بررسی قرار داد. جهتهای باریکههای پراشیده توسط روایت دو بعدی نظریهٔ ارائه شده در بخش ۲-۱۱ ، به شبکه مربوط می شوند؛ محاسبهٔ شدت باریکهها برای

الكترونها، به دليل لزوم منظور كردن پراكندگي چندگانه مشكلتر است.

بررسیهای پراکندگی ناکشسان الکترون، اطلاعاتی در بارهٔ طیف انرژی برانگیختگیهای جایگزیده در سطح ارائه می دهد؛ شگرد انجام این کار به عنوان طیف سنجی اتلاف انرژی با توان تفکیک بالا (EELS) با توان تفکیک بالا (FHREELS) مشهور است. مثالی از یک برانگیختگی سطحی مد ارتعاشی مولکولی است که جذب سطح شده است، در نتیجه برانگیختگی سطحی می تواند آلودگی شیمیایی سطح را آشکار کند. HREELS نوعاً اتلافهای انرژی الکترونی تا حدود ۱۷۷ را در الکترونهای با انرژی ۵eV بررسی میکند.

ترکیب شیمیایی سطح را می توان توسط طیف سنجی الکترون اوژه (AES) نیز بررسی کرد. در این شگرد یک الکترون فرودی با انرژی نوعی ۳keV با برخورد الکترونی را از یک حالت

^{\-} Ultra High Vacuum

Y – پراش الکترونهای با انرژی از مرتبهٔ V ۱۰۰*eV* برچسب انرژی پایین میگیرد تا از **پراش الکـترونهای بـا انرژی بالا** (HEED)، که الکترونهای با انرژی از مرتبهٔ V ۱۰V را به کار میبرد، متمایز باشد.

 ^{\(\}tau \) Low-Energy Electron Diffraction ≡ LEED

 \(\tau \) High-Resolution Energy Los Spectroscop ≡ HREELS

پوستهٔ درونی کنده و یک اتم واقع بر سطح را برانگیخته میکند. سپس حفرهٔ حاصل در پوستهٔ

مثالی از فرایند اوژه عبارت است از پر کردن یک تھی جای پوستهٔ K توسط الکترونی از پوستهٔ L (این الکترون انرژی $E=E_L$ - E_K - E_K) همراه با گسیل الکترونی از پوستهٔ E با انرژی جنبشی $E=E_L$ - E_M . از آنجا که انرژی حالتهای پـوستهٔ درونـی از

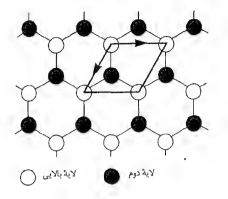
عنصری به عنصر دیگر تغییر میکند، تشخیص عناصر روی سطح و غلظتهای تقریبی آنها با استفاده از طیف گسیل اوژه امکانپذیر است. یکی از سطوح بلوری که بیش از همه مورد بررسی بوده است سطح (۱۱۱) سیلیسیم است. پیوستگی ساختار حجمی سیلیسم تا این سطح، ساختار نشان داده شده در شکل ۱۱-۱۱ را به خدمی که یک به گرد (۱۱۱) از این باید با نشان و دهه و قایسه

پیشنهاد میکند (با شکل ۱-۱۵ (ب) که یک برهٔ (۱۱۱) از این بلور را نشان می دهد مقایسه کنید). هر یک از اتمهای سطح در شکل ۱۱-۱۱ دارای یک «پیوند معلق» است و چنین سطحی خواهان کاهش انرژی خود توسط کاستن از تعداد این پیوندها است. این فرایند با عنوان بازسازی معروف است و متضمن انتقالی در مکان اتمها در نزدیکی و روی سطح است. کم شدن انرژی مربوط به کاهش تعداد پیوندهای کامل نشده توسط انرژی کرنش اضافی مربوط به اعوجاج ساختار زیر سطح موازنه می شود.

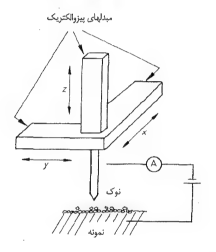
با استفاده از LEED بیش از یک بازسازی منظم در سطح (۱۱۱) Si مشاهده شده است. بازسازیهای متفاوت توسط ابعاد یاختهٔ یکّهٔ دو بعدی ساختار سطح مشخص می شوند. این بازسازیها به تناسب برحسب تعداد واحدهای تکرار یاختهٔ بازسازی نشده مشخص می شوند. اعتقاد بر این است که پایدار ترین ساختار سطح پاک (۱۱۱) سیلیسیم یک بازسازی ۷×۷ است؛ فاصلهٔ تکرار در ساختار بازسازی شده هفت برابر یال یاختهٔ یکّهٔ بازسازی نشده در امتداد هر دو محور بلورشناسی است.

با وجودی که ساختار ۷×۷ بازسازی سطح (۱۱۱) آن توسط LEED تعیین شده است، مؤثر ترین تأیید این ساختار به وسیلهٔ میکروسکوپ تونل زن روبشی (STM) به دست آمده است. این دستگاه دیگری است که از الکترونها برای بررسی سطوح استفاده میکند، البته در آن صرفاً پراکندگی نیست که مطرح می شود. در STM (شکل ۲۱-۱۲) الکترونها از میان گاف کوچک بین یک نوک تیز تنگستن و سطح مورد بررسی به گونهٔ مکانیک کوانتومی تونل میزنند.

۱- طیف فوتونهای گسیل شده شامل همان اطلاعات الکترونهای اوژه است. بىررسى طیف فوتون به عنوان طیف سنجی پتانسیل ظاهر (Appearance Potential Spectroscopy, APS) معروف است.



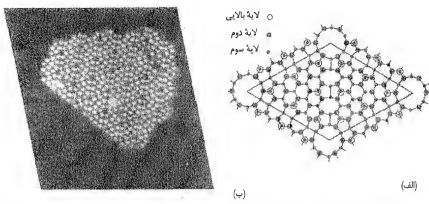
شکسل ۱۲-۱۱: نسمای سطح (۱۱۱) بازسازی نشدهٔ سیلسیم. هر اتبم در لایهٔ بالایی فقط سه پیوند کووالان تشکیل می دهد؛ پیوند چهارم در جهت عمود بر کاغذ به هنگام تشکیل سطح شکسته می شود. یاختهٔ یکه ساختار سطح دو بستعدی نشسان داده شسده است.



شکسل ۱۲-۱۲ نسمودار طرحوار میکروسکوپ روبشی تونارزن. مبدلهای پیزوالکتریک حرکت در جهتهای x, y و z را توسط کاربرد میدانهای الکتریکی میسر میسازند.

مبدلهای پیزوالکتریک محل این نوک را تنظیم میکنند. شعاع مؤثر نوک نوعاً ۱۰ ۸ است و گاف بین سطح و نوک نیز از همین مرتبه است. اگر نوک به موازات سطح جابه جا شود بسته به اینکه نوک در بالای یک اتم روی سطح و یا در فضای بین اتمها قرار گیرد جریان تونل زن تغییر میکند؛ به عبارت دقیق تر، جریان با چگالی الکترونی روی سطح تغییر میکند. از این رو تغییرات جریان نمایهٔ سطح را با جداکنندگی اتمی اندازه میگیرد.

در حقیقت مد متداول عمل چنین است که همراه با حرکت کاوشگر در سرتاسر سطح از بازخور برای تغییر فاصلهٔ بین نوک و سطح به منظور ثابت نکهداشتن جریان تونل زن استفاده می کنیم؛ در نتیجه سیگنال باز خور اطلاعات روی سطح را در بر دارد. شکل Si(11) است. شکل نشانگر تصویر $V \times V$ سطح Si(111) است که با استفاده از STM به دست آمده است. شکل $V \times V \times V$ سطح را نشان می دهد؛ در مورد جزئیات نباید خیلی نگران باشید و باید توجه کنید که سطح بازسازی شده به طور قابل ملاحظه ای با سطح بازسازی



شکل ۲-۱۳: بازسازی ۷×۷ سطح (۱۱۱) سیلسیم. (الف) مکان اتمها در سه لایهٔ نخست. باید بررسی کنید که اتمهای لایهٔ بالایی در مکانهای نشان داده شده توسط تصویر STM است. (ب) تصویر STM از سطح ناحیهٔ روشن کسر جزیره ای واقع بر سطح به ضخامت یک لایه است. لکههای سفید مکانهای بالاترین لایهٔ اتمهاست. (اقتباس با اجازه از D. King, Phyics World, March 1989, p. 45)

نشدهٔ شکل ۱۱-۱۲ فرق میکند.

اختلاف بین روشهای LEED و STM برای تعیین ساختارهای سطح، جالب توجه است. جهتهای باریکههای پراشیده در LEED اساساً تعیین شبکهٔ وارون دو بعدی ساختار سطح را از طریق استفاده از همارز دو بعدی معادلهٔ (۱۱-۸) مقدور میسازد. روش STM تعیین مستقیم ساختار فضای حقیقی را میسر میسازد.

از روش STM فقط برای مطالعهٔ سطوح جامدهای رسانا می توان استفاده کرد. دستگاهی که می تواند برای بررسی سطوح عایقها به کار رود میکروسکوپ نیروی اتمی (AFM) است. در AFM یک کاوشگر با نوک تیز بر روی میلهٔ معلقی قرار داده می شود و همچنان که نوک سر تاسر نمونه را روبش می کند، این کاوشگر تغییرات در نیروی بین سطح و نوک مورد مطالعه را بهینه می کند؛ با استفاده از این شگرد جداکنندگی اتمی نیز امکان پذیر است ۱.

در این بررسی از روشهایی که برای مطالعهٔ سطوح از الکترون استفاده میکنند، فقط بخش کوچکی از شگردهای در دسترس برای این منظور را بیان کردهایم. همان طوری که خوانندگان نتیجه گیری کردهاند، زمینهٔ مطالعات سطح پر است از واژههای اختصاریی که از حروف اول

۱- برای جزئیات بیشتر در بارهٔ AFM ، STM و دیگر دستگاههای مربوط به کاوش سطوح با جداکنندگی اتمی به مقالهٔ زیر مراجعه کنید:

لالعة سطوح جامدها به كار مي روند	از شگردهایی که در مه	جدول ۱۲–۱: برخس

مثالهایی از کاربود	شرح .	واژهٔ ختصاری	شگرد ا
تعيين ساختار سطح	پراکندگی کشسان الکترونهای ۱۰۰ <i>۵۷</i>	LEED	پراش الکترون با انرژی پایین
توپوگرافی سطح رشد بلور	پراکندگی الکترونهای با انرژی ۳۰ <i>keV</i> در فرود خراشان		پراش بازتاب الکترونهای با انرژی بالا
ارتعاشات سطحی خصوصاً برای ملکولهایی که جذب سطحی شدهاند.	پراکندگی ناکشسان الکترونهای ۵ eV-		طیفسنجی اتلاف انرژی آ الکترون با جداکنندگی بالا
ترکیب شیمیایی سطح	گسیل الکترون ثانوی پس از برانگیخنگی الکترون پوستهٔ درونی توسط الکترون با انرژی ۳keV—	AES	طیفسنجی اوژه
ترکیب شیمیایی سطح	گسیل فوتونهای پرتو Xپس از برانگیختن الکترون پوستهٔ درونی توسط الکترون ۳keV~	APS	طیف سنجی پتانسیل ظاهر
تؤزيع انرژى الكترونهاى سطح	گسیل الکترونها ناشی از فوتونهای فرابنفش (پرتو X)	UPS (XPS)	طیف سنجی گسیل فوتونی فرابنفش (پرتو X)
انرژیهای حالنهای الکترونی <i>اشغال</i> نشلههٔ سطحی	گسیل فوتون که توسط الکترونها فرودی ۱۰۰۴/۲۰۰۱ به وجود اَید	IPS	طیف سنجی گسیل فوتونی وارون
محیط اطراف موضعی اتمهای سطح را تعبین میکند	جذب پرتوهای X برحسب انرژی	XEXAFS	ساختار ریز جذب سطحی گستردهٔ پرتو X
تسغییر چگــالی حــالتهای مـــوضعی الکتـرو۱، را اندازه گیـری میک۱۰۰	تونلزدن الکترونها از نوک تنگستن به سطح نمرنه	STM	میکروسکوپی روبشی تونلزن
بررسى سطح عايقها	نیروی بین نوک ریز و سطح را اندازه گیری <i>میکند</i> .	AFM	میکروسکوپی تیروی اتمی

کلمات دیگری ترکیب شده اند. برای اینکه خواننده بتواند این اصطلاحات مخصوص را فراگیرد، واژهای اختصاری و جزئیات مختصری از مهم ترین شگردها در جدول 1-1 فهرست گردیده اند. یک مشکل در مورد مطالعات سطح آن دست که فقط کسر کوچکی از اتمهای موجود در حجم نمونه بر روی سطح یا در مجاورت آن قرار می گیرند. بنابرایین ذراتی که به عنوان کاوشگر برای بررسی سطح به کار می روند یا باید به اتمهای سطح به طور بسیار قوی برهم کنش کنند (همان طور که در مورد الکترونها چنین است) یا در باریکههایی با شدت بسیار بالا موجود باشند تا مقدار کوچکی از پراکندگی مربوط به سطح بتواند آشکار شود. شدتهای بالای موجود در چشمههای سنیکرو ترونی به احیای استفاده از پر توهای X برای کاوش سطوح منجر شده

مسایل ۱۲

۱–۱۲ (الف) وابستگی عامل شکل اتمی f به زاویهٔ پراکندگی را برای پراکندگی پر توهای X با طول موج X از یک اتم محاسبه کنید. فرض کنید اتم، توزیع شدهاند. Z الکترون دارد که به طور یکنواخت درون کرهای به شعاع نقطه ای درون اتم با X فرض کنید که سهم موج یراکنده شده از چگالی الکترون در آن نقطه متناسب است.

 (ν) وابستگی زاویهای پراکندگی مغناطیسی نو ترونها از یک گشتاور مغناطیسی اتمی μ را محاسبه کنید. فرض کنید که سهم ناشی از نقطهای درون اتم با چگالی گشتاور مغناطیس موضعی متناسب است و این گشتاور مغناطیسی بر روی یک سطح کروی به شعاع π به طور یکنواخت توزیع شده است و در دیگر جاها صفر است. این تقریب غالباً منطقی است زیرا گشتاور اتمی به پوستهٔ به خصوصی از الکترونها (برای مثال π) مربوط می شود.

۱۰° نو ترونهای با انرژی $7eV \circ / \circ$ تحت زاویهٔ ۱۰° از هلیوم جامد پراکنده می شوند و یک فونون گسیل می کنند (سرعت صورت = ms - 1). اتلاف انرژی نو ترونها را برآورد کنید. زمان پرواز نو ترونهای پراکنده شده و پراکنده نشده در مسیری به طول $m\circ 1$ چقدر است؟

چرا آزمایش پراکندگی با زاویهٔ کوچک از این نوع برای بلوری چون یاقوت کبود، که برای آن سرعت صوت (۱۰ * m_S) از سرعت نوترونها بزرگتر است عملی نخواهد بود؟ برای بررسی طیف فونونی یاقوت کبود چگونه از نوترونها استفاده میکنید؟

۱۲-۴ در شکل $V-۱۲ ، G_{110} ، G_{110}$ و G_{111} را محاسبه کنید و در مورد محل مرزهای منطقهٔ

اول بریلوئن توضیح دهید. با منظور کردن اینکه یاختهٔ یکّهٔ bcc پتاسیم دارای $a=0/\Upsilon$ A سرعتهای امواج صوتی عرضی و طولی را در جهتهای $a=0/\Upsilon$ را در جهتهای $a=0/\Upsilon$ را در جهتهای $a=0/\Upsilon$ را در جهتهای $a=0/\Upsilon$ را در جهتهای امرای از $a=0/\Upsilon$ و از در جهتهای ایند.

توضيح دهيد چرا:

- وقتی میرون $\mathbf{q} = \frac{1}{7} \; \mathbf{G}$ مدهای T و L تبهگناند، $\mathbf{q} = \frac{1}{7}$
- (ii) انتهای طرف راست (الف) با انتهای طرف چپ (ب) همانندند،
- (iii) شیب منحنیهای پاشندگی در مرز منطقهٔ اول بریلوئن در (ب) صفر نمی شود.
- ۵-۱۲ دیسپروزیوم فلزی ساختار شش گوشی دارد. تأیید شده است که گشتاورهای اتمی در صفحهٔ قاعده به گونهٔ فرومغناطیسی به صف در می آیند، ولی جهت صف آرایی از یک لایه به لایهٔ بعدی به اندازهٔ زاویه ای از مرتبهٔ °۴۰ حول محور c می چرخد. برای تأیید این موضوع چه نوع آزمایشهای پراکندگی نوترون انجام می دهید و چه نتایجی را انتظار دارید؟

هر چه زیرکتر باشید و بیشتر بدانید زندگی مشکل تری دارید. کا ترین هپیرن (۱۹۸۷)



۱-۱۳ مقدمه

در فصل ۴ در بارهٔ اثر پتانسیل دوره ای شبکه بر حالتهای الکترونی در فلزات یک و دو بعدی بحث شد، و در فصل ۱۱ شکل عام برای تابع صوج الکترون در بلور را به دست آوردیم و پیامدهای این تابع موج در رابطهٔ پاشندگی الکترون را مورد بحث قرار دادیم. در این قصل اطلاعات به دست آمده در آن دو فصل راترکیب میکنیم تا در بارهٔ خواص الکترونها در فلزات واقعی بحث کنیم. علاوه بر آن، در بخش ۱۳-۵، به طور ساده توضیح می دهیم که چرا، علی رغم دافعهٔ کولنی بین الکترونها رهیافت الکترون مستقل جوابهای منطقی می دهد

۲-۱۳ سطحهای فرمی

۱-۲-۱۲ سطح فرمی در یک فلز الکترون تقریباً آزاد دو بعدی

طبق پیش بینی مدل الکترون آزاد بسیاری از خواص فلزها توسط الکترونهای مجاور سطح فرمی تعیین می شود. وقتی که اثر پتانسیل دوره ای شبکه را منظور کنیم نیز وضعیت بر همین منوال خواهد بود. بنابراین اطلاع از هندسهٔ سطح فرمی در هر محاسبهٔ خواص فلز، اساسی است. گرچه توابع موج الکترونهای آزاد ندارند (بخش ۴–۳–۳)، ولی انرژی الکترونها ممکن است به انرژیهای الکترونهای آزاد نزدیک باشند؛ لذا رهیافت الکترون تقریباً آزاد (بخش ۴–۱) را می توان برای پیش بینی هندسهٔ سطح فرمی به کار برد. دیده می شود که این روش حتی وقتی تقریب خوبی از انرژی نمی دهد هم غالباً توپولوژی

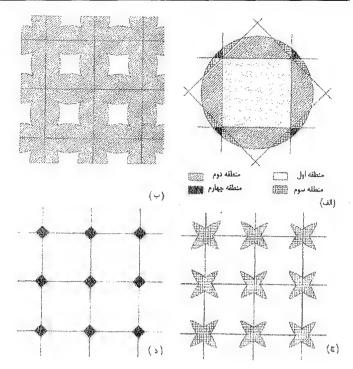
سطح را درست ارائه می کند.

این رهیافت را قبلاً در بخش ۴-۱ برای تولید سطح فرمی در یک فلز دو بعدی دو ظرفیتی با ساختار بلوری مربعی ساده به کار برده ایم؛ سطح فرمی در طرح منطقه ای گسترده در شکل ۴-۵ (ب) و در طرح منطقه ای تکراری در شکل ۴-۱۰ نشان داده شده است. همچنین از نظریهٔ الکترون تقریباً آزاد برای تولید پربندهای انرژی ثابت در شکلهای ۱۱-۱۳، ۱۱-۱۱ و ۱۱-۱۵ برای یک فلز دوبعدی با شبکهٔ وارون مربعی ساده استفاده کرده ایم. برای پیش بینی سطح فرمی نیاز است که پربند انرژی ثابتی را مشخص کنیم که درست حاوی آن تعداد حالتهای الکترونی باشد که تمام الکترونهای رسانش را در خود جای دهد. پربندهای انرژی ثابت در فلز دوبعدی در باشد که تمام الکترونهای رسانش را در خود جای دهد. پربندهای انرژی ثابت در فلز دوبعدی در طرح منطقه ای گسترده در شکل ۱۱-۱۳ به دایره های الکترون آزاد نزدیک هستند و بنابراین سطح فرمی نزدیک به سطح فرمی الکترون آزاد است. بنابراین برای به دست آوردن یک سطح فرمی تقریبی تنها لازم است دایره ای با شعاع مناسب به مرکز منطبق بر مبداء فضای وارون رسم شود.

شعاع مناسب به تناسب با مشخص کردن مساحت دایره به صورت مضربی از مساحت منطقهٔ اول بریلوئن به دست می آید. از بخش 1-7-1 می دانیم که، در بلوری با N_c یاختهٔ بسیط، منطقهٔ اول بریلوئن حاوی YN_c حالت الکترونی است (یادآور می شویم که الکترون دو حالت اسپینی دارد). بنابراین، به عنوان مثال، در یک فلز دو بعدی با چهار الکترون رسانش در هر یاختهٔ بسیط، سطح فرمی الکترون آزاد دایره ای با مساحتی دو برابر مساحت منطقهٔ اول بریلوئن است. این دایره به همراه مرزهای منطقه های بریلوئن برای یک شبکهٔ وارون مربعی ساده در شکل 1-1 (الف) نمایش داده شده است (مانند شکل 1-1). هاشورهای متفاوت منطقه های را مشخص می کنند که الکترونهای موجود در سطح فرمی به آنها تعلق دارند.

در بخش 11-3-7 نشان دادیم که با انتقال پربندهای انرژی به اندازهٔ بردارهای شبکهٔ وارون مناسب، می توانیم آنها را از هر منطقهٔ بریلوئن در شکل 11-11 دوبباره ترسیم کنیم و یک ساختار دورهای در فضای k مانند شکل 11-10 به دست آوریم. شکلهای 1-10 (ب) – (د) بخشهایی از سطح فرمی الکترون آزاد موجود در مناطق دوم، سوم و چهارم بریلوئن شکل 1-10 (الف) را نشان می دهند که به همین شیوه در طرح منطقهای دورهای رسم شدهاند 1-10 شکلهای 1-10 (ج) و (د) بستههایی از حالتهای اشغال شده داریم، به این بخشهای سطح فرمی، الکترون گونه می گوییم؛ در شکل 1-10 (ب) بستههایی از حالتهای اشغال نشده و جود دارد، این بخشهای سطح فرمی حفره گونهاند. دلیل این نمادگذاری در بخش 1-10 روشن خواهد شد. شکل 1-10 روشی را نمایش می دهد که در آن بخشهای سطح فرمی در شکلهای 1-10 (ب) –

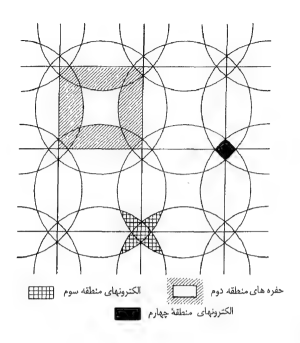
۱- در مثال مورد نظر سطح فرمي منقطهٔ اول بريلوئن را قطع نميكند.



شکل ۱-۱: (الف) دایرهٔ فرمی الکترون آزاد در یک فلز دو بعدی با چهار الکترون رسانش به ازای یاختهٔ رسانش که بر روی مناطق بریلوئن یک شبکهٔ وارون مربعی ساده نهاده شده است. بخشهایی از دایره که به مناطق اول، دوم، سوم و چهارم مربوطاند مشخص شدهاند. با انتقال دایرهٔ فرمی توسط بردارهای شبکهٔ وارون مناسب می توان آن را در طرح منطقهای تکراری به گونهای رسم کرد که: (ب) سطح فرمی حفره گونه در منطقهٔ دوم، (ج) سطح الکترون گونه در منطقه سوم و (د) سطح الکترون گونه در منطقه سوم و (د) سطح الکترون گونه در منطقهٔ چهارم حاصل شوند.

(د) به دست می آیند. در این روش دایره هایی به مرکز تمامی نقاط شبکهٔ وارون با شعاع مساوی شعاع دایرهٔ فرمی الکترون آزاد رسم می شوند؛ این مبنای سازهٔ هاریسون برای ساختن سطح فرمی الکترون آزاد است.

سازهٔ هاریسون سرراست ترین شیوهٔ ساختن سطح فرمی الکترون آزاد در یک فلز سه بعدی است و این روش را به همین منظور در قسمت بعدی به کار خواهیم برد. برای فهم این سازه، استفاده از آن را برای مورد دو بعدی توضیح می دهیم. در ابتدا توجه می کنیم که دایره های شکل Y-1 فضای Y را به ناحیه هایی تقسیم می کنند که توسط یک، دو، سه و چهار دایره پوشانده شده اند. سطح فرمی الکترون آزاد با به کارگیری قواعد زیر حاصل می شود:



شکل ۲-۱۳: سازهٔ هاریسون برای به دست آوردن نمایش منطقهای تکواری سطح فرمی فلز الکترون آزاد دو بعدی شکل

- (۱) سطح فرمی در منطقهٔ nام بریلوئن مرزی است که نواحی پوشانده شده توسط n دایره و -1 دایره را از یکدیگر تفکیک می کند.
- (۲) اگر ناحیهٔ پوشانده شده با تعداد دایرههای بیشتر درون این مرز قرار گیرد یک سطح فرمی الکترونی، و اگر در بیرون باشد، یک سطح فرمی حفرهای داریم.

خواننده لازم است بیازماید که با به کار بستن این قواعد واقعاً سطح فرمی در هـ مـنطقهٔ مطابق شکل ۱۳-۲ مشخص شود.

تعیین بخشهای مختلف سطح فرمی الکترون آزاد در مناطق بریلوئن مختلف تنها زمانی اهمیت پیدا میکند که گافهای انرژی ناشی از پتانسیل دورهای شبکه در مرز مناطق بریلوئن در نظر گرفته شود. در این صورت بخشهای سطح فرمی در مناطق مختلف به نوارهای انرژی مختلف مربوط می شوند. طبق نظریهٔ الکترون تقریباً آزاد، سطح فرمی، کمی از سطح فرمی مربوط به الکترون آزاد تغییر میکند به گونهای که مرز مناطق بریلوئن را به طور عمود قطع کند (شکل ۱۱–۱۳ نشان می دهد که این تغییر باعث رشکل ۱۱–۱۳ نشان می دهد که این تغییر باعث گرد شدن نقاط تیز سطح فرمی در شکلهای ۱۳–۱۲ (ب) – (د) می شود. با وجود این گرد شدن،

سطح فرمی مربوط به هر منطقه مشخصهٔ بسیار غیر دایرهای دارد. افزایش اختلال ناشی از پتانسیل شبکه باعث کوچکتر شدن هر دوی نواحی الکترونی و حفرهای در سطح فرمی می شود. یک اختلال به اندازهٔ کافی قوی سطح فرمی را از یک منطقه به خصوص کاملاً حذف می کند. وقتی که تعداد زوجی الکترون در یاختهٔ بسیط موجود باشد، نتیجهٔ نهایی این فرایند، دستیابی به عایقی بدون سطح فرمی آزاد می شود؛ لذا برای چهار الکترون در یاختهٔ بسیط، اولین دو منطقهٔ بریلوئن پروتمامی نواحی دیگر خالی هستند.

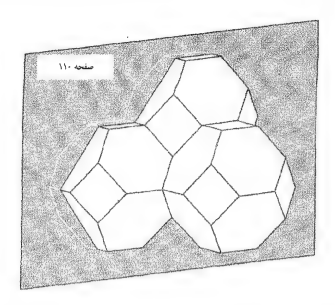
۱۳-۲-۲ سطح فرمی در فلزهای سه بعدی

گسترش رهیافت هاریسون به سه بعد سرراست است. کرهای با حجم مساوی کرهٔ فرمی الکترون آزاد به مرکز هر نقطه از شبکه وارون رسم می شود و دو قاعدهٔ بخش قبل در نواحی همپوشانی اعمال می شوند. برای نمایش این رهیافت مورد خاص یک فلز مکعبی تنک پکیده با چهار الکترون رسانش در یاختهٔ واحد (برای مثال، سرب) را در نظر می گیریم ۱.

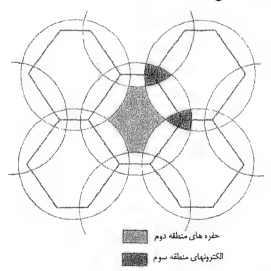
اولین منطقهٔ بریلوئن در شبکهٔ وارون مکعبی مرکز حجمی، هشت و جهی بریده شدهٔ شکل ۱۲-۱ (ب) است. حجم کرهٔ فرمی الکترون آزاد دو برابر حجم منطقهٔ اول بریلوئن است؛ این به آن معناست که کرهٔ فرمی به اندازه ای بزرگ است که تنها منطقهٔ اول را به طور کامل در بر میگیرد. دو کره در مجاورت و جوه منطقه همپوشانی دارند، سه کره در مجاورت لبهها و چهار کره در مجاورت گوشههای منطقهٔ بریلوئن. بیشتر این و یژگیها روی یک سطح مقطع (۱۱۰) در فضای که همچون شکل ۱۳-۳ قابل مشاهده اند؛ منشاء یک سطح حفره در منطقهٔ دوم و یک سطح الکترون در منطقهٔ سوم در شکل ۱۳-۳ (ب) دیده می شود. سطح مقطع (۱۱۰) گوشههای منطقهٔ بریلوئن را که حاوی بسته های کوچک الکترونی در منطقهٔ چهارم اند در برنمی گیرد.

شکل ۲-۱۳ نمای طرحوار سطح فرمی را پس از گرد شدن گوشههای تیز در اثر پتانسیل دورهای شبکه نمایش میدهد. جالب ترین ویژگی سطح منطقهٔ سوم است که به "هیولا" معروف است. نمای سه بعدی روشن می سازد که این سطح را نمی توان با قطعیت یک سطح "الکترون" یا یک سطح "حفره" نامید چراکه یک سطح همبند چندگانه است؛ سطح مقطعهایی می توان رسم کرد که الکترون گونه (مانند شکل ۲۳-۳ (ب)) یا حفره گونه به نظر آیند. پیامدهای تجربی این نوع سطح فرمی را در بخش ۲۳-۴ بررسی می کنیم. توجه کنید که هیولاها در اصل محصول فضای سه بعدی اند؛ و در ابعاد کمتر نمی توانند وجود داشته باشند.

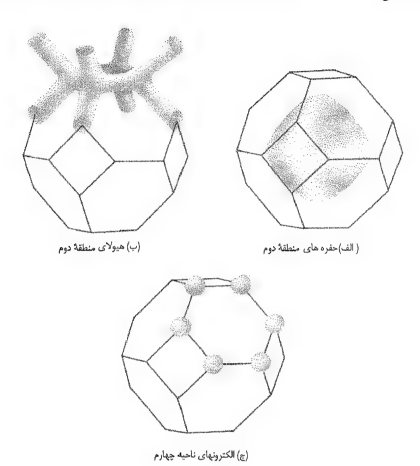
۱- برای دیدن تصاویری از سطوح فرمی که با سازهٔ هاریسون حاصل شدهاند، به مأخذ زیر مراجعه کنید: Pseudopotentials in the Theory of Metals by W. A. Harrison, Benjamin, New York (1966)



(الف) یاختههای ویگنرساتیس در شبکهٔ وارون مرکز حجمی مربوط به ساختار مکعبی تنک پکیده، متقاطع با یک صفحهٔ (۱۱۰)



(ب) سازهٔ هاریسون در یک صفحهٔ (۱۱۰) برای شبکهٔ وارون نوع (الف)، شعاع کرهها برای یک فلز مکعبی تنک پکیده با چهار الکترون رسانش به ازای هـر اتـم مناسب است.



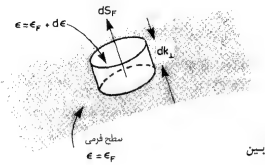
۱۳-۱۳: سطح فرمی برای یک فلز مکعبی تنک پکیده؛ چهار الکترون به ازای هر اتم،
 براساس پیش بینی رهیافت الکترون تقریباً آزاد.

۱۳-۲-۲ چگالی حالتها در سطح فرمی

تعدادی از خواص فلز فقط به چگالی حالتها در سطح فرمی بستگی دارند. به این ترتیب معادلهٔ (۳-۱۹)،

$$C_{\nu} = \frac{1}{\pi} \pi^{\gamma} g(\varepsilon_F) \kappa_B^{\gamma} T$$

به طور عام ظرفیت گرمایی الکترونی در دماهای پایین را می دهد. برای محاسبهٔ $g(arepsilon_F)$ به طور عام، سطح انرژی ثابت dK_\perp را در نظر میگیریم. این سطح به اندازهٔ فاصلهٔ عمودی dK_\perp



این \mathbf{k} ینصو حجم در فضای \mathbf{k} بین سطح فرمی و سطح انرژی $arepsilon_F + darepsilon$

(شکل ۱۳ - ۵ را ببینید) از سطح فرمی جابه جا شده است

$$dk_{\perp} = \frac{d\varepsilon}{\left(\frac{\partial \varepsilon}{\partial k_{\perp}}\right)} = \frac{\partial \varepsilon}{\hbar \nu_{F}}$$

که در آن سرعت فرمی $^{\nu}_{F}$ به عنوان سرعت گروه، $^{\prime}_{\partial k}$ امواج الکترون در سطح فرمی تعریف می شود و به طور عام با تغییر مکان بر روی سطح فرمی تغییر می کند. برای عنصر مساحت سطح فرمی $^{\prime}_{A}$ همان طور که در شکل ۱۳ $^{\prime}_{A}$ نشان داده شده است، حجم فضای $^{\prime}_{A}$ محصور بین دو سطح برابر است با $^{\prime}_{A}$ $^{\prime}_{A}$ بنابراین حجم کل فضای $^{\prime}_{A}$ محصور بین این دو پربند برابر خواهد شد با :

$$\int dk_{\perp} \ dS_F = \int \frac{d\varepsilon}{\hbar v_F} \ dS_F$$

که در آن انتگرال بر روی سطح فرمی است ^۱. با استفاده از معادله (۲-۴۱) در می یابیم که این حجم <u>ف</u>ضای kحاوی

$$\frac{V}{(\Upsilon\pi)}\int \frac{d\varepsilon}{\hbar v_F} dS_F$$

حالتهای k است که در آن V حجم فلز است. بنابراین تعداد حالتهای الکترونی برای الکترونهای با هر دو نوع اسپین به ازای واحد گسترهٔ انرژی برابر است با

$$g(\varepsilon_F) = \frac{V}{\tau_{\pi}} \int \frac{1}{\hbar \nu_F} dS_F \qquad (1-17)$$

۱- برای اجتناب از زیاده شماری حالتها، مساحت را می توان بـر روی سـطح فـرمی در طـرح مـنطقهای گسترده و یا در طرح منطقهای کاهش یافته توسط مجموعیابی بر روی نوارهای انرژی محاسبه کرد.

بنابراین با افزایش مساحت سطح فرمی، چگالی حالتها نیز افزایش می یابد، بیشترین سهم مربوظ به آن نواحی از سطح است که کوچکترین سرعت فرمی را دارد. این نکته بزرگی ضرایب ظرفیت گرمایی الکترونی γ برای بعضی از فلزات و اسط را توضیح می دهد؛ هر جا که انرژی فرمی در نوارهای باریک γ قرار می گیرد، سرعت فرمی کوچک مربوط به این نوارها سهم بزرگی از چگالی حالتها را ارائه می کند.

۱۳-۳ دینامیک الکترونی در فلز سه بعدی

۱-۳-۱۳ معادلهٔ حرکت و جرم مؤثر

در بخش ۴–۴ نشان دادیم که معادلهٔ حرکت یک بسته موج الکترونی در بلور یک بعدی در حضور میدان الکتریکی، و در غیاب برخوردها با رابطهٔ (۴–۲۴) به صورت زیر داده میشود

$$\hbar \frac{dk}{d\varepsilon} = -eE$$

با تعویض kو E با مقادیر برداری آنها این رابطه به فضای سه بعدی تعمیم داده می شود (این تعمیم را قبلاً در فصل α به کار برده ایم).

$$\hbar \frac{d\mathbf{k}}{dt} = -e \,\mathbf{E} \tag{Y-1Y}$$

اثر برخوردها را در بخش ۱۳-۳-۳ مطرح میکنیم.

معادلهٔ (۱۳–۲) تغییر اندازه حرکت بلوری را با نیروی وارد بر الکترون مساوی قرار می دهد. وسوسه آنکه \hbar k را با اندازه حرکت الکترون برابر بگیریم، وجود دارد ولی این کار گمراه کننده است، زیرا تغییر اندازه حرکت ناشی از میدان به گونه ای بین الکترون و شبکه تقسیم می شود که عموماً تفکیک بدون ابهام آن مقدور نیست.

برای مشاهدهٔ این نکته اندازه حرکت واقعی یک الکترون با تابع موج بلوخ رابرآورد میکنیم، طبق معادلات (۱۱-۲۷) و (۱۱-۳۲) این تابع موج عبارت است از :

$$\Psi(\mathbf{r},t) = \frac{1}{\sqrt{V}} \sum_{\mathbf{G}} a_{\mathbf{G}} (\mathbf{k}) e^{i [(\mathbf{k} + \mathbf{G}) \cdot \mathbf{r} - \omega t]}$$
 (Y-1Y)

این ویژه تابع اندازه حرکت نیست، اما می توانیم مقدار چشمداشتی اندازه حرکت را به صورت زیر محاسبه کنیم.

$$\langle \mathbf{p}_{el} \rangle = \int dV \Psi^*(\mathbf{r}, t) (-i \, \hbar \nabla) \Psi(\mathbf{r}, t)$$

$$\begin{split} <\mathbf{P}_{el}> &= \frac{1}{V} \int dV \sum_{\mathbf{G}} \ a_{\mathbf{G}}^{*} \ e^{-i(\mathbf{k}+\mathbf{G}).\mathbf{r}} \sum_{\mathbf{G}'} a_{\mathbf{G}'} \, \hslash(\mathbf{k}+\mathbf{G}') e^{i(\mathbf{k}+\mathbf{G}').\mathbf{r}} \\ &= \frac{1}{V} \sum_{\mathbf{G}} \sum_{\mathbf{G}'} a_{\mathbf{G}'}^{*} \, \delta_{\mathbf{G}'} \, \hslash(\mathbf{k}+\mathbf{G}') \int \!\! dV e^{i(\mathbf{G}'-\mathbf{G}').\mathbf{r}} \end{split}$$

ــ فيزيک حالت جامد

این انتگرال با استفاده از تعامد امواج تخت، اگر $\mathbf{G}'=\mathbf{G}$ مساوی Vاست، و در غیر ایس صورت برابر صفر است، لذا

$$\langle \mathbf{p}_{el} \rangle = \sum_{\mathbf{G}} |a_{\mathbf{G}}|^{\gamma} \hbar (\mathbf{k} + \mathbf{G}) = \hbar \left(\mathbf{k} + \sum_{\mathbf{G}} |\mathbf{G}| |a_{\mathbf{G}}|^{\gamma} \right)$$
 (4-17)

 $\sum_{G} |a_{G}|^{7} = 1$ یعنی از شرط بهنجارش برای ثابع موج معادلهٔ (۳-۱۳)، یعنی از شرط بهنجارش برای ثابع موج معادلهٔ ناشی می شود.

نتیجهٔ (۳-۱۳) درست همان چیزی است که، ما با توجه به این واقعیت که موج تخت نتیجهٔ a_G ا a_G ا a_G ا a_G ا احتمال با ویژه مقدار a_G ا a_G ا احتمال با ویژه مقدار وازه حرکت با ویژه مقدار داریم. حال اگر الکترون یافتن الکترون در این حالت برای تابع موج معادلهٔ (۳-۱۳) است، انتظار داریم. حال اگر الکترون به گونه ای شتاب بگیرد که بردارموج آن به $k+\delta$ k تغییر کند، مقدار چشمداشتی اندازه حرکت آن به مقدار زیر تغییر میکند.

$$\delta \mathbf{p}_{el} = \hbar \left[\delta \mathbf{k} + \sum_{\mathbf{G}} \mathbf{G} \ \delta \mathbf{k} \cdot \frac{\partial}{\partial \mathbf{k}} + a_{\mathbf{G}} + \mathbf{r} \right] \tag{2-17}$$

با یادآوری اینکه وقتی یک الکترون آزاد که از خارج بر بلوری فرود می آید پراش براگ یابد، چه اتفاقی می افتد یک تعبیر فیزیکی از دومین جملهٔ معادلهٔ (۱۳–۵) حاصل می شود. مطابق معادلهٔ (۸–۱۱) تابع موج چنین الکترونی از e^i به. e^i به e^i تغییر می کند به گونه ای که شبکه، اندازه حرکت پس زنی زیر را دریافت می کند.

$$\delta \mathbf{p}_{latt} = -\hbar [(\mathbf{k} + \mathbf{G}) - \mathbf{k}] = -\hbar \mathbf{G}$$

فرآیند عامتر که در آن ضرایب $a_G(k)$ در معادلهٔ (۱۳–۳) به مقادیری به جز ۱ تغییر میکنند را می توان به عنوان رشته ای از بازتابهای جزیی براگ منظور کرد. در این صورت اندازه حرکت پسرزنی متناظر برابر خواهد بود با

$$\delta \mathbf{p}_{latt} = -\hbar \sum_{G} \mathbf{G} \, \delta \, (\mid a_{G} \mid^{\Upsilon}) \tag{9-17}$$

فلزات واقعي __________ ٢٩

که درست منفی جملهٔ دوم در معادلهٔ (۱۳-۵) است، به گونهای که تغییر کل در اندازه حرکت بلور عبارت است از

$$\delta \mathbf{p}_{tot} = \delta \mathbf{p}_{el} + \delta \mathbf{p}_{latt} = \hbar \delta \mathbf{k}$$
 (Y-14)

از این نتیجه می توان برای توجیه معادلهٔ (۲-۱۳) استفاده کرد؛ چون $\hbar \delta \mathbf{k}$ تغییر در اندازه حرکت کلی دستگاه است، نیروی اعمالی را می توانیم مساوی $\hbar d\mathbf{k}/d\mathbf{t}$ قرار دهیم.

ابهام در تخصیص اندازه حرکت بین الکترون و شبکه از آن جا ناشی می شود که یک الکترون با بردار موج $\mathbf{k}+\mathbf{G}$ بیز نمایش داد و لذا یک اندازه حرکت خوش تعریف ندارد. همان گونه که قبلاً مشخص کردیم $\hbar\,\mathbf{k}$ به عنوان اندازه حرکت بلوری الکترون شناخته می شود.

درست مانند مورد یک بعدی، می توان معادلهٔ (۲-۱۳) را به شکل قانون نیوتن برای ذرهای با جرم مؤثر m_e بازنویسی کرد

$$m_e \frac{d\mathbf{v}}{dt} = -e \mathbf{E} \tag{A-17}$$

بنابراین، مانند بخش ۴-۴، در می یابیم که برای یک رابطهٔ پاشندگی همسانگرد، m_e عبارت است از:

$$m_e = \hbar^{\Upsilon} \left(\frac{\partial^{\Upsilon} \varepsilon}{\partial k^{\Upsilon}} \right)^{-1} \tag{9-17}$$

همانند حالت یک بعدی، m_e در نزدیکی قلهٔ نوار انرژی منفی است و دینامیک چنین نواحی از فضای \mathbf{k} با تمرکز روی حالتهای خالی به بهترین و جه بررسی می شود. این حالتها همان گونه که در بخش ۵-۲ توصیف شد همچون ذرات با بار مثبت و با جرم مؤثر مثبت، رفتار میکنند.

برای رابطهٔ پاشندگی ناهمسانگرد، همچون سطوح انرژی در شکل ۱۳–۴، باید معادلات (۸–۱۳) و (۱۳–۹) را اصلاح کرد. به طور عام $\partial \mathbf{v}/\partial t$ و $\partial \mathbf{k}/\partial t$ موازی نیستند؛ به بیان دقیق تر:

$$\frac{\partial v_i}{\partial t} = \frac{1}{\hbar} \left(\frac{\partial}{\partial k_i} \right) = \frac{1}{\hbar} \sum_j \frac{\partial^{\gamma} \varepsilon}{\partial k_i \partial k_j} \frac{\partial k_j}{\partial t} = -\frac{1}{\hbar} \sum_j \frac{\partial^{\gamma} \varepsilon}{\partial k_i \partial k_j} eE_j$$

$$(z لي y) = x \equiv j \ j \ i \ discontinuous (10-17)$$

که در آخرین مرحله، از معادلهٔ (۱۳-۲) استفاده شده است. مقایسه با معادلهٔ (۱۳-۸) تعریف

یک تانسور جرم مؤثر را مقدور میسازد.

$$\left(\frac{1}{m_e}\right)_{ij} = \frac{1}{\pi^{\gamma}} \left(\frac{\partial^{\gamma} \varepsilon}{\partial k_i \partial k_j}\right)$$
 (11-17)

به گونهای که

$$\frac{\partial v_i}{\partial t} = -\sum_j \left(\frac{1}{m_e}\right)_{ij} eE_j \qquad (17-17)$$

مفهوم جرم مؤثر تانسوري آن است كه الكترون در بعضي از جهتها، لختي بيشتري براي شتابگیری نسبت به دیگر جهتها دارد. اگر یک میدان الکتریکی در راستای بیشترین یا کمترین لختی اعمال شود، شتاب موازی آن میدان است، اما همان گونه که از معادلهٔ (۱۳–۱۲) دیده میشود برای میدانی در یک راستای عام، شتاب ترجیحاً در امتداد کمترین لختی است. معادلهٔ

(۵–۵۸) برای بسامده تشدید سیکلوترونی الکترونهای نوار رسانش در سیلیسوم را میتوان با استفاده از مفهوم جرم مؤثر تانسوري نيز به دست آورد (مسئلهٔ ١٣-٢ (ب)).

* ۱۳-۳-۳ رابطهٔ رسانندگی الکتریکی با سطح فرمی

در بخش ۳-۳ توضیح دادیم که چگونه معادلهٔ حرکت را می توان به نحوی اصلاح کرد که برخوردها نیز به حساب آیند و اینکه اثر میدان الکتریکی dc، ایجاد جابهجایی کـوچک کـرهٔ فرمی الکترون آزاد درفضای k است (معادلهٔ (۳۳-۳۳)). اصلاح معادلهٔ (۲-۱۳) به آن گونه کـه زمان واهلش ت مربوط به برخوردها را در برگیرد به قرار زیر است.

$$\hbar \left(\frac{d\mathbf{k}}{dt} + \frac{\delta \mathbf{k}}{\tau} \right) = -e\mathbf{E} \tag{17-17}$$

بنابراین، مطابق شکل ۱۳-۶، میدان الکتریکی dc باعث جابه جایی ایستای هر نقطهٔ روی سطح فرمي به مقدار زير مي شود.

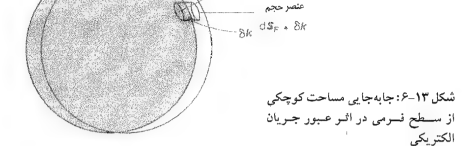
$$\delta \mathbf{k} = \frac{-e \mathbf{E} \tau}{\hbar} \tag{14-17}$$

اگر au ثابت نباشد $\delta\,\mathbf{k}$ بر روی سطح فرمی تغییر میکند. حال رسانایی الکتریکی را مستقیماً با استفاده از این اختلال سطح فرمی و بدون به کارگیری مفهوم جرم مؤثر محاسبه میکنیم.

منصر dS_{μ} از سطح فرمی را در شکل ۱۳–۶ در نظر بگیرید، که به میزان δk جابه جا شده است؛ الكترونهاي درون حجم $d\mathbf{S_F}$. $\delta\mathbf{k}$ از فضاي \mathbf{k} با سرعت موضعي \mathbf{v}_F حركت ميكنند و بنابراین چگالی جریان زیر را حمل میکنند.

$$d\mathbf{j} = \frac{\mathbf{r}}{(\mathbf{r}\pi)^{\mathsf{r}}} (-e)\mathbf{v}_F (d\mathbf{S}_F . \delta\mathbf{k})$$
 (10-17)

فلزات واقعی ۔۔۔۔۔۔ ۴۳۱



که در آن از معادلهٔ $(\Upsilon-\Upsilon)$ برای به دست آوردن مقدار $\Upsilon(\Upsilon)$ به عنوان تعداد حالتهای الکترونی به ازای واحد حجم فیلز در واحد حجم فیضای \mathbf{k} استفاده کرده ایم (یادآوری می شود که دو حالت اسپینی وجود دارد). چون توزیع الکترونی در حال تعادل در غیاب میدان، جریانی حمل نمی کند، از این رو جریان با انتگرالگیری d بر روی سطح فرمی به دست می آید. چون $\mathbf{v}_{\mathbf{r}}$ مساوی $\mathbf{v}_{\mathbf{r}}$ است. لذا عمود بر سطح فرمی و بنابراین موازی $\mathbf{v}_{\mathbf{r}}$ است. لذا بردارهای $\mathbf{v}_{\mathbf{r}}$ و $\mathbf{v}_{\mathbf{r}}$ در معادلهٔ $\mathbf{v}_{\mathbf{r}}$ ارامی توان تعویض کرد و با به کار بردن معادله (۱۳–۱۲) داریم:

$$\mathbf{J} = -\frac{1}{\mathbf{v}_{\pi} \mathbf{r}} \int e \, d\mathbf{S}_{F} \left(\mathbf{v}_{F} \cdot \delta \mathbf{k} \right) = \frac{e^{\Upsilon}}{\mathbf{v}_{\pi} \mathbf{r}_{\tilde{h}}} \int \tau \, d\mathbf{S}_{F} \left(\mathbf{v}_{F} \cdot \mathbf{E} \right)$$
 (18-18)

این معادله نشان می دهد که رسانندگی در یک بلور ناهمسانگرد، همچون جرم مؤثر، یک کمیت تانسوری است و جریان و میدان تنها در امتدادهای با تقارن بالا با هم موازی اند. کمیت $\sigma_{eff}=|\mathbf{j}|/|\mathbf{E}$ بستگی دارد. این کمیت با رابطهٔ زیر داده می شود

$$\sigma_{eff} = \frac{e^{\Upsilon}}{\Upsilon_{\pi} \Upsilon_{\pi}} \left[\int \tau d\mathbf{S}_{F} \left(\mathbf{v}_{F} . \widehat{\mathbf{E}} \right) \right]$$
 (1V-1T)

که در آن $\widehat{\mathbf{E}}$ بردار یکه در امتداد \mathbf{E} است. انتگرال معادلهٔ (۱۳–۱۷) را می توان به عنوان تعریف مسافت آزاد میانگین گیری شده است که مسافت آزاد میانگین گیری شده است که

$$\sigma_{eff} = \frac{e^{\gamma} l_{el} S_F}{\gamma_{\pi} \gamma_{fb}} \tag{1A-17}$$

۴۳۲ _____ في: يک حالت حامد

که در آن \mathcal{S}_{F} مساحت آزاد کل سطح فرمی است. این فرمول آگاهی دهنده تر از معادلهٔ (۳–۲۷) این است؛ وقتی سطح توسط تماس با مرزهای منطقه محدود می شود (نظیر شکل ۱۳–۴) این مساحت آزاد کل است که دارای اهمیت است نه تعداد کل الکترونها، مساحت آزاد سطوح فرمی عناصر پنج ظرفیتی ارسنیک، آنتیموان و بیسموت به دلیل پتانسیل دورهای شبکه بسیار کمتر از مقادیر مربوط به الکترونهای آزاد این مواد است. به همین دلیل این مواد دارای رسانندگی الکترونی کوچک و ظرفیت گرمایی الکترونی پایین هستند؛ آنها را نیم فلز می نامند.

۱۳-۱۳ تعیین تجربی سطح فرمی

چون نیروی وارد بر یک الکترون واقع در میدان مغناطیسی بر سرعت آن الکترون عمود است، میدان انرژی الکترون را تغییر نمی دهد.الکترونی که در آغاز در حالتی روی سطح فرمی است، در اثر اعمال میدان از حالتهای متوالی با انرژی ثابت میگذرد و لذا بر روی سطح فرمی باقی میماند؛ بنابراین اندازه گیریهایی، که اطلاعاتی در مورد مسیر الکترون (که مدار سیکلو ترونی الکترون نام دارد) ارائه میکنند، حاوی اطلاعاتی در مورد هندسهٔ سطح فرمی اند. در این بخش دو مثال از چنین اندازه گیری هایی را در نظر می گیریم.

(۱) تشدید سیکلوترونی، در این اثر که قبلاً در بخش ۵-۵-۳ برای نیمرساناها بررسی کردهایم، حاملها ناتبهگناند و رابطهٔ پاشندگی سهمی گون دارند.

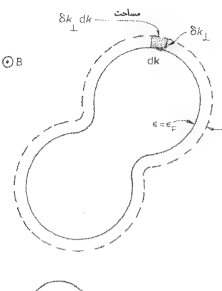
(۲) اثر دو هاس-وانالفن، که عبارت از تغییر نوسانی دیامغناطیس الکترون رسانش در اثر اعمال میدان مغناطیسی است که به کوانتش مدارهای سیکلوترونی مربوط می شود.

۱-۴-۱۳ مدارهای سیکلوترونی

معادلهٔ حرکت درغیاب برخورد برای یک بسته موج الکترون در فضای k ، واقع در میدان مغناطیس عبارت است از

$$\hbar \frac{d\mathbf{k}}{dt} = -e\mathbf{V} \times \mathbf{B} = -e\frac{d\mathbf{r}}{dt} \times \mathbf{B}$$
 (19-17)

برای الکترون واقع بر سطح فرمی، $\mathbf{v} = \mathbf{v}_F = \hbar \ (\partial \varepsilon / \partial \mathbf{k})_{\mathbf{R}}$ عمود بر آن سطح است، بنابراین $d\mathbf{k} \ / dt$ باید بر روی سطح قرار گیرد. چون $d\mathbf{k} \ / dt$ بو \mathbf{B} نیز عمود است، نتیجه می شود که مسیر الکترون در فضای \mathbf{k} مطابق شکل $\mathbf{v} = \mathbf{v}$ در امتداد پربندهای سطح فرمی در صفحه ای عمود بر \mathbf{B} است. از آخرین قسمت معادلهٔ (۱۳–۱۹) می بینیم که حرکت در فضای واقعی ارتباط نزدیکی با



(الف) مدار سیکلوترونی در فیضای ${f k}$ در صفحهٔ عمود بس ${f B}$ حول سطح فیرمی است؛



(ب) تـ صوير مدار فضاى معمولى در صفحه عمود بر ميدان، متناظر با مدار فضاى k در قسمت (الف) داراى هـمان شكل و همان سوى چـرخش است، ولى به اندازهٔ °ه و حول امتداد ميدان چرخيده است.

شکل ۱۳-۷

 ${\bf R}$ حرکت در فضای ${\bf k}$ دارد؛ دقیق تر بگوییم، تصویر حرکت در فضای واقعی بر صفحه ای عمود بر ${\bf k}$ مطابق شکل ${\bf v}$ – ${\bf v}$ الف، دارای همان شکل و جهت چرخش مدار حرکت در فضای ${\bf k}$ است با این تفاوت که تنها به اندازهٔ ${\bf v}$ و چرخیده است. اندازهٔ مدار در فضای واقعی با ضریبی برابر ${\bf k}$ با اندازهٔ بردار در فضای ${\bf k}$ اختلاف دارد.

با به کار بردن معادلهٔ (۱۳-۱۹)، دورهٔ T ی مدار به قرار زیر است

$$T = \oint dt = \oint \frac{dt}{dk} \ dk = \oint \frac{\hbar dk}{e + \mathbf{v} \times \mathbf{B} + \mathbf{E}} = \oint \frac{\hbar dk}{e \mathbf{v} + B} \tag{Y - 1Y}$$

که در آن u_{\perp} مؤلفهٔ سرعت گروه الکترون در صفحهٔ عمود بر u_{\perp} است؛ این معادله را می توان به صورت زیر نوشت

$$\nu_{\perp} = \hbar^{-1} \frac{\delta \varepsilon}{\delta k_{\perp}} \tag{11-17}$$

که در آن همان گونه که در شکل ۱۳–۷ (الف) نشان داده شده است δk_{\perp} فاصلهٔ عمودی بین پربندهای انرژی ϵ_F و ϵ_F در این ناحیه صفحه است. بنابراین، با درج معادلهٔ (۱۳–۲۱) در معادلهٔ (۱۳–۲۱) در معادلهٔ (۱۳–۲۰) داریم

$$T = \frac{\hbar^{7}}{eB} \quad \frac{\oint \delta k_{\perp} \, dk}{\delta \varepsilon}$$

مساحت هاشورزده در شکل ۱۳ V-1 (الف) است، به گونهای که $\delta k_\perp \, dk$ مساحت کل $\delta k_\perp \, dk$ مساحت کل $\delta A_k / \delta \epsilon$ بین دو پربند در صفحهٔ عمود بر $\delta \epsilon$ است. در حد $\epsilon \to \delta \epsilon$ ، عبارت $\delta A_k / \delta \epsilon$ را می توان به صورت $\delta A_k / \delta \epsilon$ نوشت و $\delta A_k / \delta \epsilon$ را می توان به عنوان مساحت مدار سیکلو ترونی در فضای δk تعبیر کرد. بنابراین بسامد سیکلو ترونی را می توان به صورت زیر نوشت

$$\omega_c = \frac{\forall \pi}{T} = \frac{\forall \pi e B}{\hbar} \frac{d\varepsilon}{dA_k} \tag{YY-1Y}$$

مقایسهٔ این بسامد با مقدار $\omega_c = eB/m$ مربوط به الکترونهای آزاد، امکان تعریف جرم مؤثر زیر را فراهم میکند

$$m_c = \frac{\hbar^7}{7\pi} \frac{dA_k}{d\varepsilon}$$
 (rr-1r)

 m_c جرم مؤثر سیکلوترونی با جرم مؤثر m_e ی معرفی شده در بخش ۱-۳-۱۰ فرق دارد؛ m_e و یژگی یک مدار است و متناسب با میانگین مشتق اول m_e ($d\varepsilon/dk$) روی مدار است؛ m_e مشتق دوم، $d\varepsilon/dk$ ، در یک نقطه از فضای $d\varepsilon/dk$ بستگی دارد. دو جرم فقط برای رابطهٔ پاشندگی همسانگرد سهمی وار $d\varepsilon/dk$ $d\varepsilon/dk$ یکی هستند (مسئله ۲-۱۳ (الف))

در به دست آوردن معادلات (۲۳–۲۲) و (۲۳–۲۳) هیچ توجهی به علامتها نکردیم، اما اینک نشان می دهیم که این معادلات، آن گونه که نوشته شده اند، علاوه بر بسامد سوی چرخش مدار را نیز مشخص می کنند. همچون گذشته قرارداد معرفی شده در بخش ۵–۵–۳ را می پذیریم، که چرخش در جهت ساعتگرد حول میدان به یک ω ی مثبت مربوط است؛ مطابق این قراردارد علامت، الکترونهای آزاد دارای ω ی مثبت هستند (شکل ۵–۱۰ را ببینید). از معادلهٔ علامت، الکترونهای آزاد دارای ω ی مثبت هستند (شکل ۵–۱۰ را ببینید). از معادلهٔ برونسو باشد در آن صورت ω مثبت خواهد بود. این وضعیت در صورتی پیش می آید که انرژی حالتهای خارج سطح فرمی بیش از انرژی حالتهای درون آن باشند؛ در آن صورت ω میکنند. خواهد بود و معادلات (۲–۲۲) و (۲۳–۲۳) علامت ω را به درستی پیش بینی می کنند. طبق قواعد ارائه شده در بخش ω 0 مثبت دارد الکترون طبق قواعد ارائه شده در بخش ω 1 بخش از بخش از سطح فرمی که ω 2 مثبت دارد الکترون

گونه دستهبندی می شود. متقابلاً، اگر ${f v}$ درونسو باشد، ${f \omega} c$ منفی خواهد بود: در این صـورت

نیز منفی است و باز معادلات (۱۳ – ۲۲) و (۱۳ – ۲۳) علامت ω_c را درست پیش بینی می کنند. چنین سطحی به عنوان حفره گونه دسته بندی می شود.

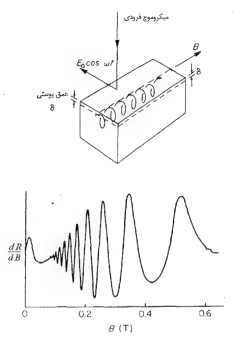
فرض می کنیم که در اندازه گیریهای تشدید سیکلوترونی، نظیر بسیاری از دیگر خواص الکترونی فلزها، سهم عمده را الکترونهای نزدیک سطح فرمی بر عهده داشته باشند؛ در حقیقت اصل پاؤلی مانع از آن می شود که الکترونهای حالتهای پایین تر در یک آزمایش تشدید سیکلوترونی انرژی جذب کنند. با این وجود، ممکن است بسامد پیش بینی شده توسط معادلهٔ (۲۳-۱۳) برای سطح مقطعهای متفاوت عمود بر میدان روی سطح فرمی یکسان نباشند، می توان نشان داد که بسامد برای تمام مقطعهای یک بخش کروی یا بیضیوار از سطح فرمی یکسان است. با وجود این، در حالت عام، سطح مقطعهایی که بسامد مربوط به آنها به صورت تابعی از مکان در امتداد محور $\sqrt{3}$ از بیشینه یا کمینه ای عبور می کنند نقش عمده را در رفتار دارند؛ در حقیقت این بسامدهای بیشینه و کمینه هستند که در عمل مشاهده می شوند. این امر مثالی است از نتیجهٔ عام ترکیب طیف پیوسته ای از بسامدها، که اصل فاز مانا نامیده می شود.

فرض کرده ایم که مقطعهای سطح فرمی عمود بر میدان مانند شکل V-V (الف) مدار بسته ای را به وجود می آورند. وضعیت همواره چنین نیست؛ برای سطوح فرمی با همبندی پیچیده در طرح منطقه ای تکراری، نظیر شکل V-V (ب) ممکن است مدارهای باز حاصل شود که الکترون در آنها هرگز به حالت V اولیه خود بر نمی گردد. تشدید سیکلو ترونی را نمی توان برای چنین مدارهایی مشاهد کرد، ولی وجود آنها نقش مهمی دربعضی از خواص دارد، مثلاً در مغناطو مقاومت، که وابستگی مقاومت الکتریکی به میدان مغناطیسی اعمالی است.

۱۳-۴-۱۳ تشدید سیکلوترونی در فلزات

بررسی ما در بارهٔ تشدید سیکلوترونی در نیمرساناها (بخش ۵-۵-۳) به طور ضمنی مبتنی بر این فرض بود که میدان الکتریکی میکروموج در سرتاسر مدار الکترون یکنواخت باشد. این فرض برای نیمرساناها منطقی است زیرا چگالی اندک حاملهای بار در بسامدهای میکرو موج منجر به رسانندگی کم و در نتیجه عمق پوستی الکترومغناطیسی زیاد می شود ۱. چگالی حاملها در فلزات بسیار بزرگتر است و عمق پوستی معمولاً کوچکتر از شعاع مدار سیکلوترونی در فضای حقیقی است. این امر به کارگیری ترتیب آزمایشی متفاوتی را، برای مشاهدهٔ تشدید سیکلوترونی در فلزات تحت نام هندسهٔ ازبل -کینر مطابق شکل ۱-۸ (الف)

۴۲ _______ فيزيک حالت جامد



(الف) هندسهٔ ازبل - کینر برای مشاهدهٔ تشدید سیکلوترونی در فلزات. $\bf B$ موازی سطح نسمونه است و اگر بسامد ω هسماهنگی از بسامد مدار، ω باشد الکترون هر بار که به عمق پوستی وارد می شود توسط میدان میکرو موج شتاب می گیرد.

(ب) مشتق مقاومت سطحی مس در (ب) مشتق مقاومت سطحی مس در ۲۴ GHz مجوز از مأخد زیر اقتباس شده است.

A. F. Kip, D. N. Langenberg and T. W. Moore, Phys. Rev. 124, 359 (1962)

1-14

ایجاب میکند؛ این هندسه شباهت به هندسهٔ سیکلوترو نهایی دارد که برای شتاب دادن ذرات بنیادی به کار میرود.

میدان مغناطیسی ایستای B به موازات سطح تخت نمونه اعمال می شود، به گونهای که بعضی از الکترونها در طی مدارهای سیکلوترونی خود براساس معادلهٔ (۱۳–۱۹) به عمق پوستی وارد می شوند، در آنجا میدان الکتریکی میکروموج (at) ورد و یکبار در هر دور بر آنها اثر می کند. چون عمق پوستی بسیار کوچکتر از شعاع مدار است، الکترون، میدان میکروموج را برای مدتی کوتاه در مقایسه با دورهٔ مدار "مشاهد می کند". اگر هر بار که الکترونها به عمق پوستی وارد می شوند، میدان الکتریکی در یک راستا باشد الکترونها از میکرو موجها انرژی دریافت می کنند؛ این در صورتی حاصل می شود که بسامد میکروموج با یکی از بسامدهای هماهنگ بسامد سیکلوترونی برابر باشد

$$\omega = l \, \omega_c = l \, \frac{\forall \pi \, eB}{\hbar} \, \frac{d\varepsilon}{dA_k} \tag{YF-IF}$$

که در آن I یک عدد صحیح مثبت است. متداول است که بسامد میکروموج ثابت باشد و میدان مغناطیسی B تغییر کند، لذا انتظار داریم که توان جذبی برحسب 1/B دورهای باشد و دوره به

 $\delta\left(\frac{1}{B}\right) = \frac{7\pi e}{\pi^{7}_{CO}} \frac{d\varepsilon}{dA_{L}}$ (۲۵–۱۳)

بعضی از اندازه گیریهای مقاومت سطحی مس در حضور میکروموج (در اصل مقیاسی از انرژی جذب شده در عمق پوستی)، که این دورهای بودن را نشان میدهند، در شکل ۱۳-۸ (ب) نمایش داده شدهاند. در اینجا نیز همچون نیمرساناها، برای مشاهدهٔ تشدید سیکلو ترونی لازم است که مسافت آزاد میانگین الکترونی از شعاع مدار در فضای حقیقی به مراتب بزرگتر باشد؛ الکترون قبل از پراکنده شدن باید بیش از یک دور کامل را طی کند.

۲-۴-۱۳ کوانتش مدارهای سیکلوترونی

به دست آوردن معادلهٔ حرکت الکترونها به شکل معادلات (۲-۲۳)، (۲۳-۲) و (۱۹–۱۳) با این فرض صورت می گیرد که مسیر یک بسته موج الکترون همچون یک ذره کلاسیکی است. چون امواج تشکیل دهندهٔ بسته موج در اصل منشاء مکانیک کوانتومی دارند، کلاسیکی است. چون امواج تشکیل دهندهٔ بسته موج در اصل منشاء مکانیک کوانتومی دارند، این رهیافت غالباً شبه کلاسیکی نامیده می شود. وقتی B به اندازهای بزرگ باشد، که $\pi \sim \pi \sim \pi$ معادلات شبه کلاسیکی قطعاً با شکست روبهرو می شوند، زیرا در این حالت شعاع مدار سیکلو ترونی در فضای حقیقی از اندازهٔ بسته موج کوچکتر می شود (مسئلهٔ ۱۳–۲). حتی در میدانهای کوچکتر نیز می توانیم انتظار داشته باشیم که حرکت دورهای شبه کلاسیکی در بسامد ω ، به کوانتش انرژی الکترون، با گامهای $\pi \sim \pi \sim \pi \sim \pi$ منجر شود. برای بررسی ماهیت این کوانتش لازم است در بارهٔ اثر میدان مغناطیسی بر ترازهای انرژی الکترون مفصل تر بحث کنیم. مطلب را با الکترونهای آزاد شروع می کنیم. تابع موج در غیاب میدان، یک موج تخت

مطلب را با الکترونهای ازاد شروع میکنیم. تابع موج در غیاب میدان، یک موج تخت است (معادلهٔ (۳–۳))

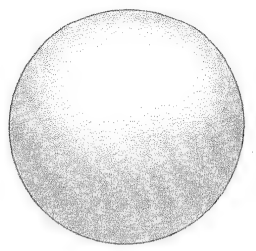
$$\psi(x,y,z) = \frac{1}{\sqrt{V}} e^{ik_x x} e^{ik_y y} e^{ik_z z}$$
یا انرژی (معادلهٔ (۵–۳))

$$\varepsilon = \frac{\tilde{h}^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y}m} \left(kx^{\mathsf{Y}} + ky^{\mathsf{Y}} + kz^{\mathsf{Y}} \right)$$

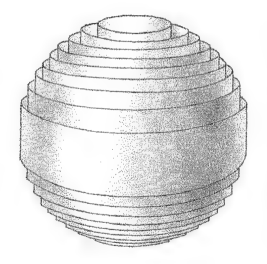
در حضور میدان معادلهٔ شرودینگر را می توان دقیقاً حل کرد (مسئلهٔ ۱۳–۵). ترازهای انرژی برای میدان اعمال شدهٔ موازی محور z به شکل زیراند ۱

$$\varepsilon = (n + \frac{1}{7}) \hbar \omega_c + \frac{\hbar^7 k_z^7}{7m}$$
 (78-17)

۴۳۸فنز یک حالت جامله



(الف) در غیبیاب میدان مغناطیسی، الکیترونهای آزاد در T=0 به طور یکنواخت در سرتاسر کرهٔ فرمی توزیع شدهاند.



(ب) میدان مغناطیسی به گونهای باعث کوانتش مدارهای سیکلوترونی می شود که الکترونها روی رشته ای از استوانههای هم محور در فضای k قرار می گیرند. قسمتهای اشغال شدهٔ استوانهها در اصل قسمتهایی از استوانهها هستند که داخیل سطح فرمی اصلی قرار دارد و استوانهها، با افزایش میدان منبسط و به سوی بیرون سطح فرمی حرکت می کنند. ناحیهٔ اشغال شدهٔ یک استوانه درست به هنگام عبور از سطح فرمی سریع تر از هر موقعیت دیگر کاهش می یابد.

شکل ۱۳-۹

که در آن $\frac{eB}{m}$ بسامد سیکلو ترونی الکترونهای آزاد است. حرکت در راستای میدان همانند مسئلهٔ کلاسیکی متناظر، تحت تأثیر میدان قرار نمی گیرد؛ وابستگی تابع موج به zهمان صورت معادلهٔ (۳-۳) را دارد و وابستگی انرژی به k_z به همان شکل معادلات (۳-۵) و (۱۳-۴) است. اعمال شرایط مرزی دوره ای در امتداد z، مقادیر مجاز k_z ، را مانند گذشته (معادلهٔ (۳-۴)) برابر

 $\tau \pi r/L$ به دست می دهد. مدارهای سیکلو ترونی در صفحهٔ عمود بر میدان، از طریق تغییر قابل توجهی در وابستگی توابع موج به x و y تجلی میکنند، توابع موج در این صفحه، به جای امواج x و y تحدید می این می

تخت که در سرتاسر صفحهٔ xyگسترده اند در طولی از مرتبهٔ شعاع سیکلوترونی جایگزیده اند اولین جمله در ویژه مقدار انرژی در معادلهٔ (۱۳–۲۶) کوانتش مربوط به حرکت دوره ای در بسامد ω_c را منعکس میکند. ترازهای انرژی حاصل از این معادله ترازهای لاندائو نامیده

میشوند. هر تراز لاندائو را می توان معادل مجموعهای از مدارهای سیکلوترونی شبه کـلاسیکی در

فضای k دانست، که دارای همان انرژی هستند (این کار سودمند هم هست). مدارهای شبه کلاسیکی پربندهای انرژی ثابت (در میدان صفر) در صفحهٔ عمود بر میدان (یعنی k_z ثابت) هستند. از مقایسهٔ معادلات (۳–۵) و (۱۳–۲۶)، مدارهای متناظر با تراز nام لاندائو به صورت زیر تعیین می شوند

$$\frac{\hbar^{\Upsilon}}{\Upsilon m} \left(k_x^{\Upsilon} + k_y^{\Upsilon} \right) = \left(n + \frac{1}{\Upsilon} \right) \hbar \omega_c \tag{\UpsilonY-1\Upsilon}$$

این معادله دسته ای از استوانه های هم محور و موازی با میدان را، همان گونه که در شکل -9 نشان داده شد تعریف می کند. استوانهٔ nم متناظر است با تراز nام لاندائو و با استفاده از معادلهٔ (-70) مساحت زیر را دارد

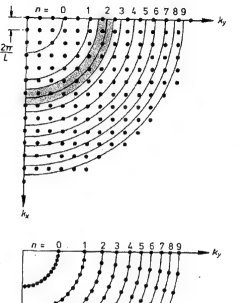
$$A_{n} = \pi \left(k_{x}^{\mathsf{T}} + k_{y}^{\mathsf{T}}\right) = \left(n + \frac{1}{\mathsf{T}}\right) \frac{\mathsf{T}\pi eB}{\mathsf{T}} \tag{YA-17}$$

که در آن کمیت $\omega_c = eB/m$ را به کار برده ایم. از نقطه نظر مکانیک کوانتومی، تشدید سیکلو ترونی، آن گونه که با معادلهٔ (۱۳–۲۴) توصیف شد، به عنوان برانگیختگی الکترونها از

استوانهٔ تراز n ام لاندائو به استوانهٔ تراز (n+1) ام لاندائو توسط جذب یک فـوتون بـا انـرژی $\hbar\omega=1\hbar\omega_c$

تبهگنی مدارها 1 روی هر استوانه برای هر مقدار معین $_{2}k_{1}$ را می توان، مانند تبهگنی در غیاب میدان، با اعمال شرایط مرزی مناسب در صفحهٔ $_{2}k_{2}$ به دست آورد. دیده می شود که چگالی میانگین حالتها در فضای \mathbf{k} با مقدار این چگالی در غیاب میدان یکسان است. این نکته در شکل $_{1}^{2}$ - $_{1}^{2}$ ، که مقطعی در فضای \mathbf{k} و عمود بر محور $_{2}^{2}$ است، نمایش داده شده است. شکل $_{1}^{2}$ - $_{1}^{2}$ (الف) شبکهٔ مربعی ساده از حالتهای الکترونی در این صفحه را در غیاب میدان، همراه با ساختار استوانهای لاندائو، نشان می دهد. شکل $_{2}^{2}$ - $_{1}^{2}$ - $_{2}^{2}$ - $_{3}^{2}$ - $_{4}^{2}$ - $_{5}^{2}$ -

۱- مدارها می توانند بدون اینکه اصل پاؤلی را نقض کنند، تبهگن باشند، زیرا مراکز آنها در فضای حقیقی
 در نقاط مختلف صفحهٔ x y قرار دارند.



(الف) نقطهها مقادیر مجاز k را با مقدار ثابت x در غیاب میدان نشان می دهند. دایرههای رسم شده ترازهای لاندائو حاصل از اعمال میدان برای الکترونهای آزاد هستند، به هر تراز لاندائو می توان مساحت مساوی از این مقطع فضای k را مربوط کرد؛ ناحیهٔ شورزده مساحت مربوط به تراز n=1 را نشان می دهد.

(ب) در حضور میدان، حالتهای مجاز بر روی استوانه های تراز لاندائو هستند. تعداد حالتهای مربوط به هر تراز برای هر مقدار k_z برابر تعداد متعلق به مساحت مربوط در شکل (الف) است.

شكل ١٣-١٠: اثو ميدان مغناطيسي بو حالتهاي مجاز الكترون آزاد

دارند؛ هر حالت در شکل ۱۰-۰۱ (الف) به گونهای به نزدیکترین استوانهٔ لاندائو منتقل شده است که چگالی میانگین حالتها در فضای \mathbf{k} تغییر نکند. مطابق معادلهٔ (۱۳-۲۸)، مساحت بین استوانههای متوالی در فضای \mathbf{k} مساوی \mathbf{k} مساوی \mathbf{k} و مستقل از \mathbf{n} است. چگالی حالتها به ازای واحد سطح در شکل ۱۳-۰۱ (الف) برابر $(L/\gamma_{\pi})^{\mathsf{T}}$ است به نحوی که تعداد حالتهای \mathbf{n} مربوط به تراز لاندائو برای هر مقدار \mathbf{k}_z هر امتداد اسپین برابر است با

$$g_n = \left(\frac{L}{\gamma_n}\right)^{\gamma} \left(\frac{\gamma_n eB}{\hbar}\right) = \frac{eBL^{\gamma}}{h} \tag{79-17}$$

که این نیز مستقل از nاست. از معادلهٔ (\circ ۱ \circ ۱) می دانیم که، \circ //کوانتوم شار مربوط به یک

زوج کوپر از الکترونها در یک ابررساناست؛ بنابراین h/e را می توان به عنوان کوانتوم شار برای الکترونهای منفرد تلقی کرد. BL^{Υ} شار مغناطیسی است که از بلور عبور می کند به گونهای که B درست برابر تعداد کوانتومهای شاری است که از بلور عبور می کند.

۱۳-۴-۴ اثر دو هاس - وان آلفن

اگر مقادیر نوعی ۱۰T برای B و ۱۰m-۲ ما برای مساحت سطح مقطع سطح فرمی در فضای k ، در نظر بگیریم، طبق معادلهٔ (۲۸–۲۸)، تعداد ترازهای لاندائوای که از کرهٔ الکترون آزاد شکل ۱۳–۹ عبور می کند برابر خواهد بود با

$$n \approx \frac{\hbar A_n}{4\pi e B} \approx \frac{1 e^{-4\%} \times 1 e^{4\%}}{4\pi \times 1 e^{-1\%} \times 1 e} \approx 1 e^{4\%}$$

بنابراین فاصلهٔ بین ترازها در مقایسه با شعاع کره، کوچک است. چون چگالی حالتها در فضای \mathbf{k} به طور متوسط با مقدار آن در غیاب میدان یکسان است، حالتهایی که در $\mathbf{r} = \mathbf{r}$ اشغال شده اند تقریباً همانهایی هستند که در قسمتهایی از لوله های استوانه ای قرار دارند که مطابق شکل $\mathbf{r} = \mathbf{r}$ درون کرهٔ فرمی اصلی واقع شده اند.

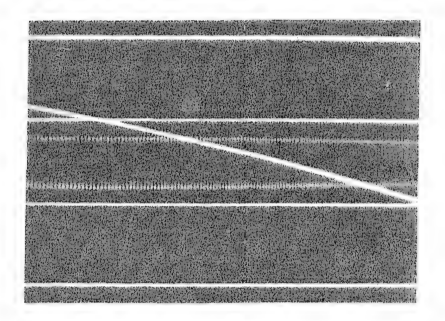
با افزایش میدان مغناطیسی شعاع هر استوانهٔ تراز لاندائو افزایش می یابد و سرانجام بزرگتر از شعاع کرهٔ فرمی می شود؛ وقتی این وضعیت پیش می آید، تعداد الکترونهای موجود در آن کاهش می یابد و به سمت صفر می رود، زیرا، مطابق معادلهٔ (۱۳–۲۹)، حالتهای بیشتری روی ترازهای پایین تر در دسترس قرار می گیرند. از شکل ۱۳–۹، واضح است که آهنگ از دست دادن الکترونها زمانی که استوانه در آستانهٔ عبور از سطح است بیشترین است. تحت چنین شرایطی شاید عجیب نباشد که با تغییر میدان مغناطیسی یک سهم کوچک نوسانی در انرژی الکترونها موجود باشد. دورهٔ این نوسان، از مساوی قرار دادن مساحت، A، استوانههای پیاپی لاندائو با مساحت سطح فرمی A باشد. دورهٔ این نوسانها برحسب A باشد دوره و دوره برابر است با

$$\delta \left(\frac{1}{B}\right) = \frac{7\pi e}{\hbar A_{\rm F}} \tag{r_0-1}$$

وابستگی نوسانی انرژی به میدان مغناطیسی حاکی از آن است که مغناطش نیز نوسانی است ۱. تغییر حاصل در گشتاور مغناطیس نمونه را می توان آشکار کرد، این پدیده به *اثر دوهاس* - وان الفن معروف است.

شکل 1 - 1 نوسانهای دو هاس – وان الفن را برای مس نمایش می دهد. برای تعبیر این نوسانها لازم است نتیجهٔ (1 - 1) را در مورد الکترونهای موجود در پتانسیل دوره ای شبکه تعمیم دهیم. انجام دقیق این کار مشکل است. ساده ترین راه برای کوانتش مدارهای سیکلو ترونی شبه کلاسیکی آن است که از اصل همخوانی استفاده شود که به موجب آن نتایج مکانیک کوانتومی در حدی مناسب به طور هموار به نتایج کلاسیکی منجر می شوند. بنابراین تفاوت انرژی مدارهای پیاپی کوانتومی در حد اعداد کوانتومی بزرگ باید با حاصل ضرب π در بسامد مدار شبه کلاسیکی معادلهٔ (1 - 1) برابر شود؛ به عبارت دیگر

$$\varepsilon_n - \varepsilon_{n-1} = \hbar \omega_c = \frac{\forall \pi e B}{\hbar} \frac{d\varepsilon}{dA_L}$$
 (٣1–17)



شکل ۱۱-۱۳: نوسانهای دوهاس – وانالفن در مس. خط مایل تغییر میدان مغناطیس را نشان می دهد و خطوط افقی میدانهای ۱۰/۴۳، ۱۰/۷۰، ۱۰/۹۳، ۱۰/۱۶ در سیملوله این میکنند. این میدان مغناطیسی با تخلیهٔ یک خازن بزرگ در سیملوله ای که با نیتروژن مایع سرد می شده به دست آمده است. میدان مغناطیسی از مقدار بیشینهٔ اندکی بیشتر از ۱۱ تسلا با ثابت زمانی چند میلی ثانیه افت کرده است؛ پهنای مسیر روی اسیلوسکوپ حدود ۱۳۱۶ است. نوسانها به صورت ولتاژ موجود در پیچهٔ برگیر حاوی نمونه ظاهر می شود. (با کسب مجوز از مأخذ زیر اقتباس شده است

در حد اعداد کوانتومی بزرگ می توانیم مشتق را به صورت زیر تقریب بزنیم

$$\frac{d\varepsilon}{dA_k} = \frac{\varepsilon_n - \varepsilon_{n-1}}{A_n - A_{n-1}}$$

که در این صورت معادله (۱۳-۳۱) چنین خواهد شد.

$$A_n - A_{n-1} = \frac{\forall \pi \, eB}{\hbar}$$

این معادله در صورتی برقرار است که داشته باشیم

$$A_n = (n+\gamma) \frac{\forall \pi eB}{\hbar} \tag{TT-IT}$$

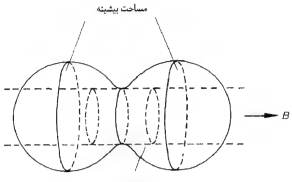
که در آن γ مستقل از nاست.

شباهت این معادله با نتیجهٔ مربوط به الکترون آزاد، معادلهٔ (۱۳–۲۸)، حاکی از آن است که رفتار کیفی الکترون با وارد کردن پتانسیل دورهای شبکه تغییر اندکی دارد. مدارهای سیکلو تزونی کوانتیده، روی رشته ای از لولههای در راستای میدان قرار دارند؛ مساحت سطح مقطع هر لوله توسط معادلهٔ (۱۳–۳۲) داده می شود I . و مقطع خود یک پربند انرژی ثابت است، ولی به طور عام دایره ای نیست و شکل آن می تواند در امتداد راستای میدان تغییر کند. همان گونه که در شکل 17-17 مشخص شده است، دورهٔ نوسانهای دوهاس – وان الفن با مساوی قراردادن مساحت مدارهای متوالی کوانتیده با مساحت سطح مقطعهای فرین عمود بر میدان روی سطح فرمی مدارهای متوالی کوانتیده با مساحت سطح مقطعهای فرین امکان را فراهم می کند که با به کارگیری معادلهٔ (۱۳–۳۰) مساحتهای فرین محاسبه شوند. باید توجه کرد که لولههای مدار کوانتیده، برای نواحی حفره گونهٔ سطح فرمی با افزایش میدان منقبض می شوند و نه منبسط.

اثر دوهاس- وان الفن اولین بار در نیم فلز بیسموت کشف شد، که دارای بستههای کو چک سطح فرمی حاوی تنها حدود $1 \cdot 0^{-1}$ الکترون به ازای هر اتم است و در نتیجه، با استفاده از معادلهٔ ($0 \cdot 0^{-1}$)، دورهٔ بزرگ و به آسانی مشاهده پذیری دارد. دورههای خیلی کو چکتر مربوط به سطوح فرمی حاوی حدود یک الکترون به ازای هر اتم به آن معناست که برای مشاهدهٔ رضایتبخش پدیده، میدانهایی از مرتبهٔ $0 \cdot 1$ تسلا در $0 \cdot 1$ مورد نیاز است؛ معمولاً سیم پیچهای ابررسانا برای تولید میدانهای بزرگ مورد نیاز استفاده می شود. میدان $0 \cdot 1$ کو چک $0 \cdot 1$ در بسامد مناسب $0 \cdot 1$ استفاده از یک پیچهٔ کمکی افزوده می شود. نمونه ها به طور نوعی به صورت سیمهای تک بلور به طول چند میلی متر هستند که درون یک پیچهٔ برگیر

است. می شود که γ در معادلهٔ (۳۲–۱۳) مستقل از k_Z است.

۴۴۴ ______فيزيک حالت جامد



لولهٔ تراز لاندائو با سطح مقطع برابر یا سطح مقطع سطح فرمی یا مساحت کمینه

شکل ۱۳-۱۳: نوسانهای دو هاس - وانالفن که با عبور لولههای مدار سیکلوترونی کوانتیده از سطح مقطعهای فرین سطح فرمی عمود بر میدان مربوط می شوند. شکل بخشی از سطح فرمی با سطح مقطعهای بیشینه و کمینه را نمایش می دهد.

سوار شدهاند، این پیچه غالباً به طور سری همراه با پیچهٔ (پوچ) برگیر مشابه دیگری است که در جهت عکس پیچهٔ حاوی نمونه پیچیده شده است تا آثاری که به نمونه مربوط نمی شود حذف شود. مغناطش نمونه در میدان اعمالی مدوله شده را می توان به صورت یک سری تیلور حول میدان میانگین B_0 بسط داد.

$$M(t) = M(B_{\circ}) + [B_{\circ} \cos(\omega t)] \left(\frac{dM}{dB}\right)_{B_{\circ}} + \frac{1}{7} [B_{\circ} \cos(\omega t)]^{7} \left(\frac{d^{7}M}{dB^{7}}\right)_{B_{\circ}} + \dots$$

نیروی محرکه الکتریکی در پیچهٔ برگیر متناسب است با

$$-\frac{dM}{dt} = \pm \omega B \sqrt{\left(\frac{dM}{dB}\right)} \sup_{B=B} \sin(\omega t) + \frac{1}{2} \omega B \sqrt{\left(\frac{d^2 M}{dB^2}\right)} \sup_{B=B} \sin(2\omega t) + \dots$$

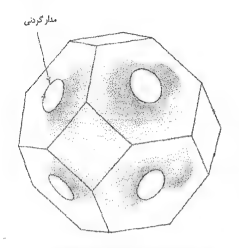
(22-12)

نوسانهای مغناطش وابسته به اثر دوهاس – وان الفن منجر به مقدار غیر صفری برای ($a^{\Upsilon}M/dB^{\Upsilon})$ می شوند، که به صورت تابعی از a^{Π} نوسان می کند. بنابراین بهترین راه برای مشاهدهٔ این اثر آن است که از آشکارسازی حساس فاز در بسامد (a^{Π} استفاده شود؛ به این طریق نسبت سیگنال به نوفه بهبود می یابد و آثار دریافت شدهٔ خطی در بسامد a^{Π} حذف می شوند. بهترین انتخاب برای دامنهٔ مدوله a^{Π} آن است که با دورهٔ دو هاس –وان الفن قابل مقایسه باشد.

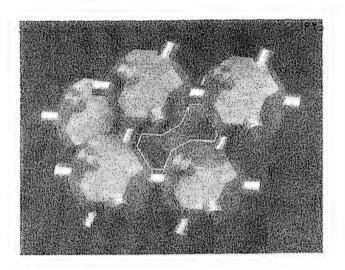
ارزش ویژهٔ اثر دوهاس – وان الفن در آن است که، در مورد یک سطح فرمی پیچیدهٔ حاوی قطعات گوناگون، سیگنال دورهای جداگانهای برای هر مساحت فرین به دست می دهد. بسامد سیگنال نشان داده شده در شکل ۱۳–۱۱ تقریباً مساوی مقدار مربوط به کرهٔ الکترون آزاد حاوی یک الکترون به ازای هر اتم است (مسئلهٔ ۱۳–۶)، اما برای مس (و نیز برای نقره و طلا، که آنها نیز فلزات با ساختار مکعبی تنک پکیده هستند) بسامدهای کاملاً متفاوت دیگری نیز مشاهده می شوند. در نهایت به این نتیجه می رسیم که سطح فرمی در این فلزات به سمت همهٔ وجوه منطقهٔ اول بریلوئن کشیده می شود و عملاً، مطابق شکل ۱۳–۱۳ (الف)، بر وجوه شش گوشی منطقهٔ اول بریلوئن وجود دارد. شکل ۱۳–۱۲ (الف)، یک مدل طرحواره از سطح فرمی مس را در طرح منطقهٔ بریلوئن وجود دارد. شکل ۱۳–۱۳ (ب) یک مدل طرحواره از سطح فرمی مس را در طرح منطقه ای تکراری نشان می دهد؛ یک مدار حفره به نام طرح منطقه ای تکراری نشان نمی دهد؛ یک مدار حفره به نام طرح منطقه ای تکراری یک سطح همبند چندگانه باشد، که این باعث بروز مدارهای گوناگون حفره می شود که تکههایی از چند کره را می پوشانند؛ مدارهای باز نیز وجود دارند، که در اثر دو هاس – وانالفن سهمی ندارند.

اثر دو هاس – وان الفن می تواند سطوح فرمی پپچیده تر را نیز ساده سازی کند. لذا برای نشان دادن آن که سطح فرمی سرب اساساً نظیر شکل ۱۳–۴ است؛ این اثر به کار می رود. تغییرات دیده شده در دورهٔ اندازه گیری شده حاصل از تغییر سمتگیری میدان، از [۱۰۰] تا [۱۰۱]، در شکل ۱۳–۱۴ نمایش داده شده است. نوسانهای α به حفره های منطقهٔ دوم در شکل ۱۳–۴ مربوطاند؛ نوسانهای β از یک مدار حفره بر روی یکی از "وجوه" مربعی در هیولای منطقهٔ سوم ناشی می شوند (این بسته ها به طور عام سه دوره به وجود می آورند، چون برای هر جهت میدان بسته ها با سه سمتگیری متفاوت مشاهده می شوند). در گستره های محدودی از زاویه، ضربانهایی در نوسانهای γ دیده می شود، که نشانگر حضور دو دورهٔ γ است؛ دورهٔ γ از مدارهای حول بازوهای هیولای منطقهٔ سوم ناشی می شود.

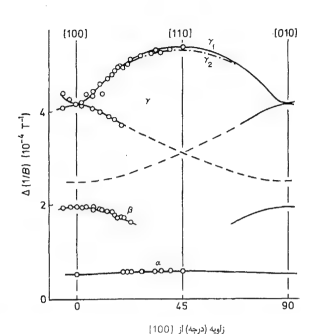
در بحث ما در بارهٔ اثر دو هاس – وان الفن، اسپین الکترون نادیده گرفته شده است. به دلیل شکافتگی انرژیها به مقدار $7\mu_B$ ، دو مجموعه از لولههای تراز لاندائو وجود دارد، یکی برای هر یک از دو حالت اسپین. هر مجموعه درون سطح فرمی با بسامد داده شده در معادلهٔ (۳۰–۳۰) به گونهای حرکت میکند که دوره ای بودن نوسانها تحت تأثیر قرار نمیگیرد. با وجود این اگر ترازهای مربوط به اسپین بالا تقریباً در وسط راه بین ترازهای اسپینی پایین از سطح فرمی بگذرند، بزرگی نوسانها به مقدار قابل توجهی کاهش می یابد.



(الف) سطح فرمی مس، که تماس با وجوه شش گوشی منطقهٔ اول بریلوئن را نشان میدهد. نوسانهای دو هاس – وان الفن با دورهای مشاهده میشوند که به مدار گردنی مشخص شده مربوط میشوند.



(ب) مدل طرحوار سطح فرمی مس در طرح منطقهای تکراری که مدار "استخوان سگی" را نشان می دهد. این مدل از بیست وجهیهای لوزی رخ ساخته شده است. اگر یک بیست وجهی لوزی رخ درون منطقهٔ اول بریلوئن با رأسهای منطبق بر مراکز وجوه محاط شود دقیقاً نیمی از منطقه را پر می کند. سطوح فرمی مس، نقره و طلا ارتباط نزدیک با این طرح دارند. این سطوح، مساحتهای بزرگ تقریباً مسطحی متناظر با وجوه بیست وجهی دارند: رئوس [۱۰۰] درون منطقه گرد شده اند که گردنها را شده اند، حال آنکه رئوس [۱۱۱] در مرزهای منطقه گرد شده اند که گردنها را می سازند.



18- هجرا الكترونها مستقل رفتار مي كنند؟

در بحث مربوط به فلزات و نیمرساناها فرض کرده ایم که الکترونها رفتار مستقلی دارند. به ویژه شیوهٔ به دست آوردن قضیهٔ بلوخ در فصل ۱۱ تنها برای توابع موج تک فره ای به کار میرود I . بنابراین اعتبار نظریه فلزات که در ابتدای این فصل ارائه شد، بر فرض الکترون مستقل استوار است. مقایسهٔ انرژیهایی که مطرح شده اند، نشان می دهد که این، تقریب بدی است؛ انرژی دافعهٔ کولنی دو الکترون، $e^{\Upsilon}/\Re\pi\varepsilon_{0}r$ ، به فاصلهٔ Λ 1، حدود e^{I} 1 است و این انرژی هم با انرژی برهم کنش یک الکترون با نزدیکترین یون مثبت، قابل مقایسه است. الکترونها به دلیل برهم کنش کولنی بیشتر مانند یک مایع رفتار می کنند تا یک گاز بدون برهم کنش. در این بخش توضیح می دهیم که چرا رفتار این مایع در پایین ترین حالت برانگیختهٔ آن مشابه گازی با ذرات تقریباً مستقل است.

۱- پیامدهای دورهای بودن شبکه برای یک تابع موج بس ذرهای کمتر سرراست است.

۱-۵-۱۳ خنثایی الکتریکی در فلزات

در بخش ۵-۶-۲ دریافتیم که انحراف از خنثایی الکتریکی در یک نیمرسانای همگن، از طریق توزیع مجدد حاملهای اکثریت در مقیاسهای کو تاه فاصلهای و زمانی برطرف می شود. چگالی الکترونی بالاتر در فلزات مقیاسهای فاصلهای و زمانی را از این هم کمتر می کند؛ این مقیاسها به قدری کو تاه اند که در استخراج معادلهٔ حرکت مایع الکترونی می توان از برخوردها صرفنظر کرد ۱. به جای به کار بردن رسانندگی الکتریکی و ثابت پخش برای توصیف پاسخ در مقابل میدان الکتریکی و شیب غلظت، به ترتیب معادلات شتاب زیر را به کار می بریم:

$$m\frac{d\mathbf{v}}{dt} = -e\,\mathbf{E}$$
 , $mn\frac{d\mathbf{v}}{dt} = -\nabla p$

که در آن abla p - شیب فشار مربوط به شیب غلظت است. از ترکیب این دو جمله داریم

$$mn\frac{d\mathbf{v}}{dt} = -ne \mathbf{E} - \nabla p \tag{TF-1T}$$

كه معادلهٔ حركت يك مايع باردار ايدهآل (غيرچسبنده) است.

با به کار بردن جرم الکترون برهنه در معادلهٔ (۱۳-۳۴)، از آثار ساختار نواری چشم پوشی میکنیم و بنابراین برای یونهای مثبت، چگالی بار را از نظر فضایی یکنواخت فرض میکنیم. دافعهٔ الکترون – الکترون از طریق به کارگیری قانون گاوس،

$$div \mathbf{E} = \frac{p}{\varepsilon_{\circ}} = \frac{-e(n-n_{\circ})}{\varepsilon_{\circ}}$$
 (50-15)

برای میدان الکتریکی تولید شده توسط انحراف چگالی الکترونی از مقدار میانگین آن n، در محاسبه وارد می شود. فرض می کنیم این یک تقریب منطقی باشد که فشار در معادلهٔ (۱۳–۳۴) را مانند فشار مربوط به الکترونهای آزاد بگیریم؛ این فشار در مسئلهٔ ۳–۳ محاسبه شده است

$$p = \frac{\mathsf{r}}{\Delta} \, n \, \varepsilon_F \tag{rs-1r}$$

۱- برای این کار باید مقیاس طول در مقایسه با مسافت آزاد میانگین الکترون کوچک باشد و مقیاس زمانی در مقایسه با زمان متوسط بین برخوردها کوتاه باشد. در بخش ۱۳–۵-۴ توضیح میدهیم که چرا برخوردها آن قدر قوی هستند که باعث رفتار مایع گونه و بدون مطرح کردن زمان واهلش خیلی کوتاه میشوند.

فلزات واقعي

از این رو

(TY-1T)

 $-\nabla p = -\frac{7}{7} \varepsilon_F \nabla n$

که در آن از معادلهٔ (۳–۹) برای $arepsilon_F$ به صورت تابعی از nاستفاده کردهایم. با استفاده از معادلات (۱۳-۱۳) و (۱۳-۳۷) همراه با قانون پایستگی تعداد ذرات یعنی

 $\frac{\partial n}{\partial t} = -\operatorname{div}\left(n\mathbf{v}\right)$ (TA-1T)

این امکان وجود دارد که ${f v}$ و ${f E}$ را از معادله (۱۳–۳۴) حذف کنیم تا معادلهٔ زیر برای nبه دست آید.

 $\frac{\partial^{7} n}{\partial x^{7}} = \frac{7}{7} \frac{\varepsilon_{F}}{m} \nabla^{7} n - \frac{n_{\circ} e^{7}}{m \varepsilon_{\circ}} (n - n_{\circ})$ (34-12)

یا فرض کوچک بودن هn - n، v و ${f E}$ این معادله را خطی کردهایم.

معادلهٔ (۱۳-۳۹) برای فلزات، مانسته معادلهٔ (۵-۶۶) برای نیمرساناهاست. این معادله از نظر دارا بودن مشتق مرتبهٔ دوم به جای مشتق مرتبهٔ اول دارای کیفیت متفاوتی است؛ این به آن علت است که در به دست آوردن این رابظه از برخوردها صرفنظر کردهایم. حال بعضي از نتایج

این معادله را توصیف میکنیم.

۲-۵-۱۳ نوسانهای پلاسما

در حد تغییرات مکانی آرام می توان از جملهٔ ∇^{T}_{n} صرفنظر کرد و معادلهٔ (۱۳–۳۹) را به صورت زير نوشت

> $\frac{d^{7}n}{dt^{7}} = -\omega_{p}^{7} (n - n_{\circ})$ (40-14) که در آن

 $\omega_p^{\Upsilon} = \frac{n_0 \varepsilon^{\Upsilon}}{m \varepsilon}$ (41-14)

این یک معادلهٔ نوسانگر هماهنگ ساده با بسامد زاویهای ω_p است. بنابراین هر گونه انحراف از خنثایی الکتریکی با طول موج بلند، با این بسامد نوسان میکند؛ این نوسانها را نـوسانهای

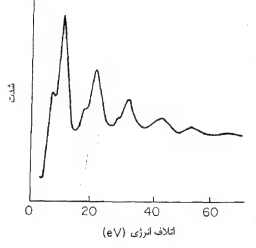
 $m{y}$ پلاسمایی مینامند و $m{\omega}_{p}$ بسامد $m{y}$ بسماست. بسامد متناهی مربوط به حرکتهای با طول موج بلند از آنجا ناشی میشود که کاهش ۱/۲ در برهم کنش کولنی آن را یک برهم کنش بلندبرد

۱- در مقابل در فصل ۲که نیروهای کوتاهبرد بین ذرات سدیم داریم دیدیم که، حرکتهای با طول موج بلند امواج صوتیای هستندکه برای آنها وقتی $lpha {-} \lambda$ داریم $lpha {-} \omega$

با درج 7 - 8 در معادلهٔ 6 (8 - 1) داریم 1 - 8 - 1 سنابراین کوانتوم انرژی 7 مربوط به نه به سوسانهای پلاسمایی از مرتبهٔ 10 - 10 است و آن قدر بزرگ است که نوسانهای پلاسمایی معمولاً به گونهٔ گرمایی در فلزات برانگیخته نمی شوند و مه الکترونی، تا آنجا که به حرکتهای با طول موج بلند آن مربوط است، در حالت پایه باقی می ماند. با این وصف کوانتوم نوسانهای پلاسمایی، که **پلاسمون** نام دارد می تواند به وسیلهٔ عبور باریکهای از الکترونهای سریع از یک ورقهٔ نازک برانگیخته شود. دیده می شود که الکترونها با از دست دادن مقادیر گسستهٔ انرژی متناظر با برانگیزش یک یا چند پلاسمون خارج می شوند (شکل 10 - 10). چون نوسانهای پلاسمایی بلندبرد هستند، الکترونهای زیادی درگیر هستند و بنابراین پلاسمونها را **برانگیختگی های جمعی** مایع الکترونی می نامند. توجه کنید که چون بیازهٔ نوعی برخورد، 10 از مرتبهٔ 10 10 است، داریم 10 و می شود.

۱۳ -۵ –۳ استتار

چون حرکتهای بلندبرد جمعی مایع الکترونی به گونهٔ گرمایی برانگیخته نمی شوند، حرکت الکترونها شدیداً همبسته است؛ الکترونهای دیگر به شیوهای خود را تنظیم میکنند که میدان کولنی بلندبرد الکترونهای منفرد را حذف میکنند. در فواصل کوتاه تر استتار ناکامل است و برای بررسی آن می توانیم معادلهٔ (۱۳–۳۹) را به کار بریم. یک بار نقطهای ساکن -e در -e را



شکل ۱۵–۱۵ : اتسلاف انوژی ۲۰۲۰ و ۱۸ الکسترونها پس از پسراکسندگی ۹۰۰ توسط یک لایهٔ Mg . ستیغهای بزرگ نشان می دهند که اتلاف انوژی مضربی از $\delta \omega_p$ است. ستیغهای کوچک یک اثر سطح هستند (کتاب کتیل را ببینید). (با کسب مجوز از مرجع

C. J. Powell and J. B. Swann
Phys. Rev. 116, 81 (1959)

نظر بگیرید. با قراردادن $\partial T_n / \partial t = \partial T_n / \partial t$ در می یابیم که پاسخ با تقارن کروی مایع الکترونی در مقابل این بار به قرار زیر است

$$\nabla_n^{\Upsilon} = \frac{1}{r^{\Upsilon}} \frac{d}{dr} \left(r^{\Upsilon} \frac{dn}{dr} \right) = \frac{(n - n_{\circ})}{\lambda^{\Upsilon}}$$
 (FY-1Y)

که در آن

$$\lambda = \left(\frac{\mathsf{T}\varepsilon_F}{\mathsf{T}n_0\,e^{\,\mathsf{T}}}\right)^{\,\mathsf{I/T}} = \frac{\mathsf{I}}{\omega_P} \, \left(\frac{\mathsf{T}\varepsilon_F}{\mathsf{T}m}\right)^{\,\mathsf{I/T}} \approx \frac{v_F}{\omega_P} \approx \mathsf{IÅ} \qquad (\mathsf{FT-IT})$$

جواب معادلهٔ (۱۳-۴۲) عبارت است از (مسئلهٔ ۱۳-۹ را ببینید)

$$n - n_{\circ} = -\frac{1}{4\pi n^{1/2}} \frac{e^{-r/\lambda}}{r} \tag{FF-17}$$

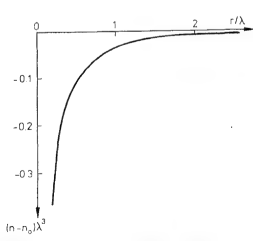
و برای ω_p معادلهٔ (۱۳–۴۱) را به کار بردهایم. ۰

که در شکل ۱ γ –۱۶ رسم شده است. مایع الکترونی از ناحیهٔ با اندازهای از مرتبهٔ λ حول بـار موجود در مبداء طرد می شود. کل بار طرد شده

$$\int_{-\infty}^{\infty} (n - n_0) (-e) \pi r^{\gamma} dr = \lambda^{\gamma} e \int_{-\infty}^{\infty} r e^{-r/\lambda} dr = e$$

بار موجود در مبداء را درست موازنه می کند و این امر، جبران میدان کولنی بلند برد آن را توجیه میکند. با توجه به معادلهٔ (۱۳-۴۳)، طول استتار ۸ خیلی کوچکتر از مسافت آراد میانگین الکترون است و این توجیه دیگری است برای صرفنظر کردن از برخوردها در به دست اَوردن معادلهٔ (۱۳-۳۹).

بنابراین هر الکترون در یک فلز به وسیلهٔ یک حفرهٔ استتاری در مایع الکترونی احاطه



شکل ۱۳-۱۶: پاسخ ایستای مایع الکترونی در مقابل یک بار نقطهای e-در مبداء

می شود. وقتی الکترون درون فلز حرکت می کند حفرهٔ استتاری همراه با آن جابه جا می شود؛ انرژی بالای پلاسمون تعیین می کند که استتار، در سرعت متناهی، مؤثر باقی می ماند. این الکترون همراه با حفرهٔ استتاری آن است که به منزلهٔ یک ذرهٔ تقریباً مستقل عمل می کند؛ این ترکیب موجودی را تشکیل می دهد که شبه ذره نامیده می شود. به دلیل عدم حضور برانگیختهٔ پایین فلزات با گازی حاوی شبه ذراتی با برهم کنش ضعیف متناظرند. این، تابع موج یک شبه ذره است که از قضیهٔ بلوخ تبعیت می کند.

معادلهٔ (۲۳–۴۴) معادله توماس - فرمی برای استتار ایستای میدان کولنی بلند برد یک الکترون است و ۸ طول استتار توماس - فرمی است. این نتیجه معمولاً به روش اندکی متفاوت به دست می آید (صفحهٔ ۲۶۴ کتاب کیتل) و به دلیل آنکه حرکت الکترون را به حساب نمی آورد و الکترونها را به عنوان یک مایع پیوسته در مقیاس اتمی در نظر می گیرد، نتیجه ای تقریبی است. همچنین به دلیل آنکه هر الکترون را هم به عنوان یک ذرهٔ منفرد و هم به عنوان بخشی از مایع الکترونی زمینه در نظر می گیرد ناسازگار است. نظریه های اصلاح شده ای با درجه های متفاوت از پیچیدگی و ظرافت برای در نظر گرفتن برهم کنشهای الکترون – الکترون وجود دارند؛ مزیت رهیافت ساده اندیشانهٔ موجود در آن است که یک تصویر فیزیکی، برای آنچه اتفاق می افتد، ارائه می دهد.

۱۳-۵-۱۳ اصل طرد و استتار

پس از منظور کردن استتار برهمکش کولنی مطابق بحث قبل، یک برهم کنش باقیمانده بین شبه ذرات با گستره ای از مرتبهٔ ۱۸ وجود دارد؛ این برهم کنش در اصل حذف می شود، مگر آنکه حفره های استتاری مربوط به شبه ذرات همپوشانی داشته باشند. این برهمکنش باقیمانده باید به یک سطح مقطع برخورد A از مرتبهٔ ۱ $^{\Lambda}$ برای دو شبه ذره منجر شود. مطابق نظریهٔ جنبشی، مسافت آزاد میانگین مربوط به آن I مساوی با I (و زمان واهلش برابر است با

$$\tau = \frac{1}{v_F} = \frac{1}{nAv_F} \tag{FD-17}$$

پهنشدگی حاصل در ترازهای انرژی تک ذره، از رابطهٔ عدم قطعیت انرژی - زمان زیر به دست می آید

$$\Delta \varepsilon = \frac{\hbar}{\tau} = \hbar n \, A \nu_F \approx \frac{nA}{k_F} \, \varepsilon_F$$
 (49-17)

با قراردادن ۱۵٬۲ $A \approx A$ ، عبارت (nA/k_F) به سوی واحد میل میکند به گونهای که پهنشدگی تراز، حتی بابرهمکنش استتار شده از مرتبهٔ 3 است و تصویر شبه ذرههای مستقل ظاهراً به هم میریزد. طیف نشری پرتو Xفلزات (بخش ۳–۲–۴) نشان میدهد که انرژی ذرات دارای عدم قطعیتی

از این مرتبه نیست و بنابراین طول عمر باید از مقدار پیش بینی شده توسط معادلهٔ (۱۳–۴۵) طولانی تر باشد. تصویر ذرهٔ مستقل به کمک اصل پاؤلی بر جای می ماند. برخورد بین دو ذره تنها در صورتی رخ می دهد که حالتهای خالی ای موجود باشند که ذرات با رعایت پایستگی انرژی و اندازه حرکت به آن حالتها پراکنده شوند. این فقط در صورتی امکانپذیر است که انرژی هر دو درهٔ برخوردکننده در گسترهٔ k_B از انرژی فرمی باشند؛ این تنها ناحیه ای است که در آن هم ترازهای خالی ممکن است یافت شوند. بدون اصل طرد، آهنگ کل برخورد به ازای واحد حجم برابر است با

$$w = \frac{n}{2} = n^{\Upsilon} A v_F$$

وقتی اصل طرد اعمال میشود، هر n در این عبارت به دلیل محدودیت فوق در انرژی، در ضریبی از مرتبهٔ T/T_F ضرب میشود، به گونهای که آهنگ واقعی برخورد از مرتبهٔ زیر است.

$$w = n^{\Upsilon} A \nu_F \left(\frac{T}{T_F} \right)^{\Upsilon}$$

و زمان واهلش یک تک ذره برابر است با

$$\tau = \frac{n}{w} = \frac{\left(T_F/T\right)^{\mathsf{T}}}{nA\nu_F}$$

آنگاه، پهنشدگی صحیح تراز، با استفاده از معادلهٔ (۱۳–۴۶) چنین میشود

$$\Delta \, \varepsilon = \! \frac{\hbar}{\tau} \, \approx \! \frac{nA}{k_F} \, \varepsilon_F \, \left(\frac{T}{T_F} \right)^\intercal \! \approx \! k_B \, T \left(\frac{T}{T_F} \right)$$

$$\tau = \frac{\pi}{\Lambda_c} \approx 7 \times 10^{-17} s$$

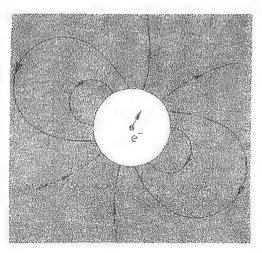
این زمان با ضریبی حدود ۱۰۰ طولانی تر از زمان واهلش حاصل از رسانندگی الکتریکی در بخش ۳-۳-۲ است. بنابراین از برخورد بین شبه ذرات معمولاً می توان صرفنظر کرد.

* ۱۳-۵-۵ آثار مایع فرمی

خواص شبه ذرات تقریباً مستقل، در مقایسه با خواص الکترونهای تقریباً مستقل اندکی تعدیل می شود. به عنوان مثال، وقتی یک شبه ذره درون فلز حرکت می کند، جریان برگشتی مایع الکترونی استتار شده در جرم مؤثر آن سهم دارد (شکل ۱۳–۱۷). به عبارت عامتر، هرگاه حالتهای اشغال شده به روشی همدوس، مثلاً توسط اعمال میدان الکتریکی یا مغناطیسی تغییر کنند، یک الکترون، اختلال را نه فقط به طور مستقیم بلکه همچنین از طریق برهم کنش آن با مایع الکترونی تعدیل شده حس می کند. لاندائو رهیافتی، موسوم به نظریهٔ مایع فرمی \mathbf{k} برای منظور کردن تغییر حاصل در انرژی شبه ذره، معرفی کرد؛ این تغییر معمولاً برای شبه ذرات الکترونی در فلزات کو چک است، اما برای شبه ذرات اتمی در مایع \mathbf{m} در دماهای یایین بزرگ است.

*گذار مات

در بخش ۴-۳-۲ پیشنهاد کردیم که، به دلیل برهم کنشهای الکترون - الکترون، ممکن است برای وجود یک حالت فلزی به یک چگالی بحرانی الکترونی نیاز باشد؛ به ازای چگالیهای کمتر از این چگالی الکترونها روی اتمها جایگزیده می شوند. گذار از رفتار عایق به فلز گذار مات نامیده می شود و حال می توانیم این گذار را به صورت نیمه کمی برحسب استتار توصیف کنیم. آرایهای از اتمهای هیدروژن را در نظر بگیرید (؛ در حالت عایق هر الکترون توسط جاذبهٔ کولنی



شكل ۱۳-۱۷: جريان برگشتى مايع الكترون. الكترون. جريان برگشتى در جرم مؤثر شبه ذره سهم دارد.

۱- فرض میکنیم که بتوان به طریقی از تشکیل مولکول جلوگیری کرد.

نزدیکترین پروتون، مقید به یک اوربیتال اتمی است. در حالت فلزی الکترونها غیر جایگزیدهاند و همان گونه که در بخش ۱۳-۵-۳ توصیف شد، مایع الکترونی، میدان کولنی پروتون را استتار میکند. پتانسیل استتار شدهٔ حاصل از یک پروتون عبارت است از (مسئلهٔ ۱۳-۱۰)

$$\frac{e}{\Re \pi \, \varepsilon_{\circ} \, r} \, e^{-r/\lambda} \tag{$4V-17$}$$

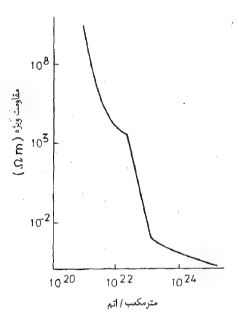
که درست برابر حاصلضرب پتانسیل کولنی برهنه در یک ضریب استتار $^{\kappa/r}$ واست. حل معادلهٔ شرودینگر با این پتانسیل استتار شده نشان می دهد که حالتهای مقید تنها در صورتی وجود دارند که طول استتار $^{\kappa}$ بزرگتر از شعاع بور، $^{\kappa}$ باشد. بـنابرایـن شـرط $^{\kappa}$ کرا بـرای رفـتار جایگزیده (رفتار عایق) به دست می آوریم. با درج مقدار $^{\kappa}$ از معادلهٔ ($^{\kappa}$ ($^{\kappa}$) و به کار بردن معادلهٔ ($^{\kappa}$) برای $^{\kappa}$ شرط رفتار عایقی به قرار زیر است

$$n_o < \frac{\pi}{197a_o^{\pi}} \approx 1.79 \text{ m}^{-7}$$
 (4A-17)

که در آن رابطهٔ $a_o = \pi \varepsilon_o \hbar^{\gamma} / \text{me}$ را نیز به کار برده ایم.

چگالی الکترون در بیشتر فلزات در حقیقت کمتر از این مقدار است، که نشان می دهد پتانسیل یونی برهنه، پتانسیل کولنی سادهٔ یک بار نقطهای مثبت نیست. برای یک چگالی بار یکنواخت مثبت، چگالی بحرانی الکترون برای وقوع جایگزیدگی، کو چک تر است. و یگنر نشان داد که در این صورت انتظار می رود جایگزیدگی توسط بلوری شدن الکترونها در یک شبکه منظم رخ دهد، که امروزه شبکهٔ ویگنر نامیده می شود. بحث اینکه چرا جایگزیدگی در چگالیهای پایین رخ می دهد آموزنده است چون ممکن است انتظار بر آن باشد که این امر در چگالی بالا که اثر مربوط به برهم کنشهای بین اتمها بزرگ تر است رخ دهد. سهم برهم کنشها در ارژی در حقیقت به صورت 7/7 افزایش می یابد. (این را می توان با محاسبهٔ انرژی نقطهٔ صفر نوسانهای پلاسمایی به دست آورد). ولی انرژی جنبشی الکترونهای آزاد متناسب با 7/7 است و بنابراین به صورت 7/7 متغییر می کند. چون 7/7 7/7 الذا در چگالی الکترونی بالاهمیشه انرژی جنبشی غالب است و این، از حالتهای گسترده و رفتار فلزی حمایت می کند (بخش 7/7 7/7).

گذار فلز – عایق به سادگی در نیمرساناها مشاهده می شود، چگالی حاملها در نیمرسانا می تواند با تغییر میزان آلایش تغییر کند. لذا در شکل ۵-۹ نمونهٔ ژرمانیوم با سنگین ترین آلایش در دماهای پایین رفتار فلزی به نمایش می گذارد، که این نشان آن است که الکترونها دیگر بر روی ناخالصیهای بخشنده جایگزیده نیستند. شکل ۱۳–۱۸ یک گذار عایق – رسانا در مقاومت ویژهٔ ژرمانیوم در $7/\Delta K$ وقتی که چگالی ناخالصی وراء 7/3 افزایش یابد را نشان می دهد.



شكل ١٣-١٨ : وابستكى مقاومت ويدؤه ژرمانیوم به چگالی ناخالصی در ۲/۵٪. برای ناخالصی بیش از ۲۳ ۱۰ اتم بر مترمكعب مقاومت ويژه مستقل از دما است و رفتاری فلزی دارد. (با کسب مجوز از مأخذ زير اقتباس شده است.

N. F. Mott, Phil. Mag (8). 6, 287 (1961))

۱۳-۶ امواج الكترومغناطيسي در فلزات

نوسانهای پلاسمایی اساساً امواج الکترومغناطیسی طولی با طول موج بلندند؛ چنین امواجی در فضای آزاد منتشر می شوند و برای انتشار آنها در درون فلزات، طبق معادلهٔ (۱۳–۳۹)، شرط $\omega > \omega_p$ ضروری است. در این بخش امواج الکترومغناطیسی عرضی را مورد توجه قرار $\omega > \omega_p$ می دهیم؛ برای این امواج ، $\mathbf{E} = \mathbf{e}$ است به گونه ای که، طبق معادلهٔ (۱۳–۳۵)، هیچ افت و خیزی در چگالی بار موجود نیست. اگر گذردهی نسبی الکتریکی و تراوایی مغناطیسی فلزات برابـر واحد باشند، انتشار امواج عرضي با معادلات ماكسول به صورت زير توصيف مي شود

curl
$$\mathbf{H} = \mathbf{j} + \varepsilon_0 \mathbf{E}$$
 (49–14)

$$curl \mathbf{E} = -\mathbf{B} = -\mu_{\circ} \mathbf{H}$$
 ($\Delta \circ -1 \Upsilon$)

با حذف ميدان مغناطيسي بين اين معادلات داريم

-curl curl
$$\mathbf{E} = \nabla^{\mathsf{Y}} \mathbf{E} = \mu_{\circ} \frac{\partial \mathbf{j}}{\partial t} + \frac{1}{c^{\mathsf{Y}}} \frac{\partial^{\mathsf{Y}} \mathbf{E}}{\partial t^{\mathsf{Y}}}$$
 (51-17)

که در آن $\sqrt{\langle \epsilon_0 \mu_0 \rangle} < c = 0$ سرعت نور در فضای آزاد است.

فلزات واقعی ______فلزات واقعی ______فلزات واقعی _____

در بسامدهای پایین، J با قانون اهم داده می شود، $J = \sigma E$ ، و جملهٔ حاوی J = 0 بسیار بزرگتر از جملهٔ جریان جابه جایی در طرف راست معادلهٔ (۱۳–۵۱) است. بنابرایین معادلهٔ (۱۳–۵۱) یک معادلهٔ پخش برای J = 0 است و دارای جوابهایی با وابستگی زمانی نوسانی به شکل زیر است

$$\mathbf{E} = \mathbf{E} \cdot e^{-z/\delta} \cos(z/\delta - \omega t) \qquad (\Delta Y - \mathbf{V})$$

که در آن

$$\delta = (7/\omega\mu \cdot \sigma)^{1/7} \qquad (\Delta T - 1T)$$

عمق پوستی الکترومغناطیسی است (گرانت و فیلیپس مفحهٔ ۱۳۸۸). بنابراین دامنهٔ موج به صورت نمایی با فاصله کاهش می یابد. برای امواج با ۱MH در مس و در دمای π^{-1} ($\sigma = 0.00$) طول کاهش σ مساوی $\sigma = 0.00$ است.

در فلزات خاص در دماهای پایین مسافت آزاد میانگین الکترونی، l، بزرگ است و می تواند قابل مقایسه یا بزرگتر از عمق پوستی δ در بسامدهای میکرو موج باشد. بنابراین چگالی جریان دیگر با قانون اهم داده نمی شود، بلکه با یک رابطهٔ غیرموضعی داده می شود که در آن i در نقطهٔ i به مقدار i در تمام نقاط در حوالی i در گستره ای از مرتبهٔ i بستگی دارد. امواج الکترومغناطیسی عرضی باز هم مستهلک می شوند، ولی عمق پوستی در حد رسانندگی نامتناهی (بی نهایت i) به جای آنکه آن گونه که با معادله (i - i) پیش بینی می شود به صفر میل کند، به یک مقدار متناهی میل میکند. این تغییر در رفتار به عنوان عمق پوستی بی هنجار نامیده می شود، و مقدار حدی i در تک بلورها، برای فراهم آوردن اطلاعاتی در مورد سطح فرمی به کار رفته اند.

در بسامدهای فروسرخ و اپتیکی، لختی الکترونها مهمتر از پراکندگی میشود و بنابراین رفتار آنها با معادلهٔ شتاب زیر توصیف میشود.

$$\frac{d\mathbf{j}}{dt} = -ne\frac{d\mathbf{v}}{dt} = \frac{ne^{\Upsilon}}{m_e} \mathbf{E}$$

درج این رابطه در معادلهٔ (۱۳-۵۱) می دهد

$$\nabla^{\mathsf{T}} \mathbf{E} = \frac{1}{c^{\mathsf{T}}} \left[\omega_P^{\mathsf{T}} \mathbf{E} + \frac{\partial^{\mathsf{T}} \mathbf{E}}{\partial t^{\mathsf{T}}} \right] \tag{\DeltaF-IT}$$

که در آن ω_p بسامد پلاسمایی حاصل از معادلهٔ (۴۱-۱۳) است. اگر به دنبال جوابهای موج گونه که به صورت e^i (k.r- ωt) تغییر میکنند باشیم در آن صورت، با درج مقادیر، رابطهٔ پاشندگی زیر به دست می آید.

$$k^{\mathsf{T}} = \frac{\omega^{\mathsf{T}} - \omega_P^{\mathsf{T}}}{c^{\mathsf{T}}} \tag{22-17}$$

برای $\omega < \omega_P$ مجازی است و میدان الکتریکی به صورت نمایی بدون تغییر فاز کاهش می یابد. نور فرودی بر بلور از بیرون، انعکاس کامل خارجی می یابد، نظیر رستسترالن (بخش ۱-۹-۴). برای $\omega < \omega_P < \omega$ حقیقی است و موج می تواند درون فلز منتشر شود. بسامد پلاسمایی معمولاً فرابنفش است، لایههای نازک بسیاری از فلزات در این ناحیه از طیف شفاف می شوند. معادلهٔ (۱۳–۵۵) پیش بینی می کند که یک فلز به گونهای رفتار می کند که گویی به ازاء $\omega < \omega_P < \omega$ دارای ثابت دی الکتریک زیر است

$$\varepsilon = \frac{c^{\Upsilon}}{(\omega/k)^{\Upsilon}} = 1 - \frac{\omega_P^{\Upsilon}}{\omega^{\Upsilon}}$$
 (08-17)

که این نظیر معادلهٔ (۹-۱۹) است. اثر پراکندگی الکترون، که از آن صرفنظر کرده ایم، آن است که باعث استهلاک موج می شود.

مسایل ۱۳

۱-۱۳ نشان دهید که وقتی رابطهٔ پاشندگی به صورت $\varepsilon = \hbar^7 k^7 / \gamma_m$ است. معادلات (۱-۱۳) و (۱۳-۱۳) به معادلات الکترون آزاد (۱۳-۸) و (۱۳-۲۷) منجر می شوند.

۲-۱۳ (الف) نشان دهید که برای رابطهٔ پاشندگی هـمسانگرد $\varepsilon = \pi^{7} k^{7} / 7 m_{e}$ ، جرم مؤثر سیکلو ترونی معادلهٔ (۱۳–۲۳) مساوی جرم مؤثر دینامیکی معادله (۱۳–۹) می شود.

(ب) معادلات (۱۳–۱۱) و (۵-۵۴) را برای محاسبهٔ تانسور جرم مؤثر یک الکترون در نزدیکی کمینهٔ نوار رسانش سیلیسیوم به کار برید. معادلهٔ (۱۳–۱۰) برای حرکت الکترونها در یک میدان مغناطیسی را تعمیم دهید و به این ترتیب معادلهٔ (۵-۵۸) را برای بسامد تشدیدی سیکلوترونی بازیابی کنید.

۳-۱۳ در یک آزمایش تشدید سیکلوترونی در پتاسیم در ۶۸GHz، سه تشدید متوالی در میدانسهای مخناطیسی ۷۴-۱۰، ۵۹ و ۴۹، تسلا مشاهده می شود. جرم مؤثر سیکلوترونی مدار مربوط به این سه تشدید را محاسبه کنید.

۱۳-۱۳ نشان دهید که از رابطه $\omega_c pprox \epsilon_F$ نتیجه می شود که شعاع مدار سیکلو ترونی کوچکتر از یک بسته موج الکترون است.

A = (0.000) میدان مغناطیسی ثابت Bدر امتداد محور Zرا می توان با پتانسیل برداری B(0.000) میدان مغناطیسی نمایش داد. با به کار بردن هامیلتونی برای انرژی جنبشی یک الکترون در میدان مغناطیسی (معادلهٔ B(0.000) در پیوست ج) نشان دهید که معادلهٔ شرودنیگر برای یک الکترون آزاد در این میدان عبارت است از

لزات واقعی ___________لزات واقعی ______

$$-\frac{\hslash^{\mathsf{Y}}}{\mathsf{Y}\mathsf{m}}\left[\frac{\partial^{\mathsf{Y}}\psi}{\partial x^{\mathsf{Y}}} + \left(\frac{\partial}{\partial y} - \frac{\mathrm{i}\,\mathrm{e}\,\mathrm{B}x}{\hslash}\right)^{\mathsf{Y}}\psi + \frac{\partial^{\mathsf{Y}}\psi}{\partial z^{\mathsf{Y}}}\right] = \mathrm{E}\psi$$

نشان دهید که این معادله جوابی به شکل زیر دارد.

$$\psi(x,y,z) = u(x) \exp[i(\beta y + k_z z)]$$

که در آن u(x) رابطه زیر را ارضا میکند.

$$-\frac{\hbar^{\Upsilon}}{\Upsilon m} \frac{\partial^{\Upsilon} u(x)}{\partial x^{\Upsilon}} + \frac{m}{\Upsilon} \left(\frac{eBx}{m} - \frac{\hbar \beta}{m} \right)^{\Upsilon} u(x) = E' u(x)$$

و u(x) بمعادلهٔ u(x) معادلهٔ u(x) معادلهٔ شرودینگر برای یک نوسانگر هـماهنگ ساده به مرکز نقطهٔ $x=\hbar\beta/e$ است؛ بسامد نوسانگر و در نتیجه ویژه مقادیر انرژی $x=\hbar\beta/e$ کی آن را به دست آورید.

۱۱–۱۳ مساحت سطح مقطع سطح فرمی مسئول نوسانهای دوهاس – وان الفن در شکل ۱۱–۱۳ را برآورد کنید. جواب خود را با مقدار نظیر برای کرهٔ فرمی الکترون آزاد مقایسه کنید. چگالی اتمی در مس $m^- + 10^{10} \times 10^{10} \times 10^{10}$ است. دمای بیشینهای را که در آن، پدیدهٔ دوهاس – وان الفن در مس در میدان $m^- + 10^{10} \times 10^{10} \times 10^{10}$ مشاهده می شود حدس بزنید. اگر چگالی ناخالصی، m_i و زمان برخورد، $m^- + 10^{10} \times 10^{10} \times 10^{10}$ به یکدیگر مربوط شوند، ایس اثر، تا چه مقدار چگالی ناخالصی قابل مشاهده است؟

۱۳-۸ نشان دهید که برخورد الکترونها باعث افت نوسانهای پلاسمایی می شود. نشان دهید که افت بحرانی، در چگالی الکترونی به اندازهٔ کافی کوچک رخ می دهد. غلظت بحرانی را وقتی که زمان پراکندگی $\tau = 1.0^{-17}$ باشد برآورد کنید. وقتی $\tau = 0$ باشد، چه رخ می دهد؟

r=9 با درج مقادیر نشان دهید که معادلهٔ (۴۲–۱۳) به ازای r=7 معادلهٔ (۲۳–۲۳) را ارضا می کند. بار نقطه ای در r=7 است و حل معادله (۲۳–۴۴) واگرا می شود، به گونه ای که نمی توان $\nabla^7 n$ را در آن جا به آسانی محاسبه کرد. درست بودن جواب در این نقطه را با انتگرالگیری از معادلهٔ (۲۳–۴۲) روی کرهٔ کوچکی به مرکز r=7 نمایش دهید. وقتی شعاع کره به سمت صفر میل می کند، در طرف راست، بار نقطه ای غالب است؛ طرف چپ را می توان به یک انتگرال سطحی تبدیل کرد. تساوی دو طرف ضریب $\sqrt{7\pi}$ در معادلهٔ (۴۴–۱۳) را تثبیت می کند.

۱۳–۱۰ نشان دهیدکه معادلهٔ (۱۳–۴۷) پتانسیل استتار شدهٔ یک پروتون را میدهد.

۱۱–۱۳. یک شکل تعدیل شده از معادلهٔ (۱۳–۴۸) را که مناسب حاملهای غیرتبهگن در یک نیمرساناست به دست آورید. به این ترتیب چگالی بحرانی آلاینده برای تشکیل یک نوار انرژی ناخالص در ژرمانیوم را محاسبه کنید. $m_e = 0/(17m)$ و $m_e = 1$ ثابت دی الکتریک $m_e = 3$.

آیا نتایج تجربی شکل ۱۳–۱۸ با این پیش بینی سازگارند؟

تا سال ۱۹۸۰ هیچکس انتظار نداشت که اثری مانند اثر کوانتومی هال وجود داشته باشد، پدیدهای که منحصراً به ثابتهای بنیادی بستگی دارد و بی نظمیهای درون نیمرسانا نظیر ناخالصیها یا نقصهای شبکه بر آن اثری نمیگذارد.

كلوس فون كليتزينگ، سخنراني جايزهٔ نويل، (١٩٨٦)



وستكاههاي كم بعدي

1-14 مقدمه

تا به حال در این کتاب بحث ما تقریباً تماماً به خواص حجمی جامدهای بلورین معطوف بوده است. چنین خواصی را معمولاً می توان برحسب ضرایبی که از شکل و اندازهٔ نمونه مستقل اند مشخص کرد. بنابراین، به عنوان مثال، ظرفیت گرمایی ویژه (ظرفیت گرمایی به ازای واحد جرم) ضریبی است که می توان آن را در جرم نمونه ضرب کرد و ظرفیت گرمایی هر نمونهٔ حجیم را به دست آورد. وقتی یک یا بیشتر از ابعاد یک جامد به اندازهٔ کافی کاهش یابد، خواص آن، دیگر با این ضرایب حجمی مشخص نمی شود. در این صورت نمونه را به عنوان یک دستگاه کم بعدی را می توان بر طبق تعداد دستگاه کم بعدی را می توان بر طبق تعداد ابعادی که کوچکاند دسته بندی کرد: لایههای نازک دو بعدی اند، چون فقط از ضخامت لایه کاسته شده است؛ سیمهای ظریف یک بعدی اند، زیرا در آنها فقط یک بعد، یعنی طول، بزرگ است؛ نقطه ها یا خالها صفر بعدی اند، زیرا در آنها فقط یک بعد، یعنی طول، بزرگ

انحراف از رفتار حجمی وقتی رخ میدهد که اندازهٔ نمونه با طول موج برانگیختگی مهم درون جامد قابل مقایسه شود، پدیدهای که گاهی به عنوان اثر کوانتومی اندازه توصیف می شود. در این صورت ماهیت این برانگیختگیها و در نتیجه هر خاصیت وابسته به این

برانگیختگیها تغییر میکند. خواص دستگاههای کم بعدی ممکن است غالباً به روشهای کاملاً غیر منتظره خیلی متفاوت از ویژگیهای نمونههای حجیم باشند. در بخش زیر با بررسی مثال ویژهٔ الکترونهای مقید به یک لایه این نکته را روشن میکنیم؛ این دستگاه، گاز الکترونی دو بعدی (DEG) ا نام دارد.

در خواص ترابری جامدها یک اثر کمتر اساسی ناشی از کاهش اندازهٔ نمونه زمانی مشاهده می شود که اندازهٔ نمونه با مسافت آزاد میانگین برانگیختگیها قابل مقایسه شود. در این مورد پدیده به عنوان اثر اندازه توصیف می شود. مثالی از اثر اندازه را می توان در بخش ۲-۸-۴ یافت. مسافت آزاد میانگین فونون در تک بلورهای خالص در دماهای پایین با ابعاد بلور قابل مقایسه می شود. در نتیجه رسانندگی گرمایی مؤثر به شکل و اندازهٔ نمونه بستگی دارد. آثار اندازه را می توان با در نظر گرفتن پراکندگی برانگیختگیها توسط سطح نمونه محاسبه کرد. به شرطی که طول موج برانگیختگیها در مقایسه با اندازهٔ بلور کوتاه بماند، ماهیت خود برانگیختگیها تغییری نمی کند.

۲-۱۴ گاز الکترون دو بعدی

۱-۲-۱۴ حالتهای الکترونی

در ابستدا برای سادگی فرض می کنیم که الکترونها نظیر شکل 1-1 (الف) توسط سدهای پتانسیل نامتناهی در z=0 و z=0در لایه ای با ضمانت z=0 مقید باشند. حرکت الکترونها در صفحهٔ z=0 به نا مقید فرض می شود. رهیافت الکترون آزاد را به کار می بریم ولی با نسبت دادن جرم مؤثر z=0 به الکترونها ساختار نواری ممکن و دیگر آثار را نیز منظور می کنیم. مانند مورد سه بعدی (بخش z=0)، تابع موج الکترونها با حل معادلهٔ شرودنیگر به دست می آید ولی در اینجا شرایط مرزی زیر در لبه های لایه به کار می رود:

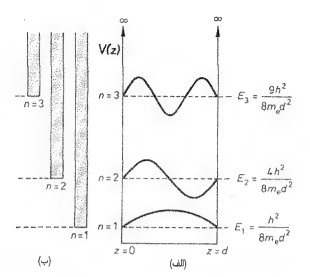
$$z=d$$
 و $z=\circ$ در $z=\circ$ و $\Psi=\circ$

برای سهولت، استفاده از شوایط موزی دورهای در صفحهٔ yxرا ادامه میدهیم (معادلهٔ (۳-۲) را ببینید):

$$\Psi(x+L, y+L, z) = \Psi(x,y,z)$$
 (Y-14)

تابع موج (نابهنجار) حاصل مانند یک موج متحرک برای حرکت در صفحهٔ xy یک موج ایستا برای حرکت در امتداد zبه نظر میرسد

$$\Psi(x,y,z) = e^{ik_x x} e^{ik_y y} \sin(k_z z)$$
 (Y-14)



شکل ۱-۱۴ (الف): توابع موج و انرژیهای پایین ترین سه حالت مقید مربوط به یک چاه پتانسیل مربعی نامتناهی یک بعدی به پهنای b. اگر الکترونها توسط چنین چاهی مقید به حرکت درون لایهای در صفحهٔ (x)باشند، وابستگی به (x) در تابع موج آنها با یکی از این حالتهای مقید متناظر است (معادلهٔ (x) -۳)). (ب) مساحتهای هاشورزده، ناحیهٔ انرژیهای الکترونی متناظر با هر حالت مقید یک الکترون درون لایه را مشخص میکند. افزایش انرژی درون هر ناحیهٔ هاشورزده، با افزایش حرکت در صفحهٔ (x) -۱۶)).

برای ارضای شرایط مرزی در معادلات (۱۴–۱) و (۱۴–۲) داریم

$$k_x = 7\pi p/L$$
, $k_y = 7\pi q/L$, $k_z = n\pi/d$ (4-14)

که در آن q ، p و n اعداد صحیح اند. مقادیر k_y و k_z همانند مورد الکترونهای سه بعدی اند. وابستگی تابع موج به z متناظر است با حالتهای مانای یک چاه پتانسیل مربعی نامتناهی یک بعدی نظیر شکل 1-1 (الف)، و مقادیر مجاز k_z متناظراند با خوراندن تعداد صحیح از نیم طول موجها در درون چاه.

انرژی وابسته به تابع موج معادلهٔ (۱۴-۳) برابر است با

$$\varepsilon = \frac{\hbar^{\Upsilon}}{\Upsilon m_e} \left(k_x^{\Upsilon} + k_y^{\Upsilon} + k_z^{\Upsilon} \right) = \frac{\hbar^{\Upsilon}}{\Upsilon m_e L^{\Upsilon}} \left(p^{\Upsilon} + q^{\Upsilon} \right) + \frac{n^{\Upsilon} h^{\Upsilon}}{\Lambda m_e d^{\Upsilon}} \qquad (\Delta - \Upsilon)$$

جملهٔ آخر متناظر است با ترازهای انرژی یک چاه پتانسیل مربعی متناهی یک بعدی به صورتی

که در شکل ۱-۱۴ (الف) نشان داده شده است، یعنی

$$E_n = \frac{n^{\gamma} h^{\gamma}}{\Lambda m_e d^{\gamma}} \tag{9-14}$$

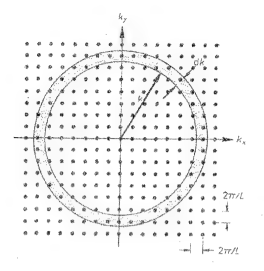
جملهٔ حاوی $p^{\Upsilon}+q^{\Upsilon}$ انرژی اضافی مربوط به حرکت در صفحهٔ xy است. آثار این طرح تراز انرژی را می توان در شکل $p^{\Upsilon}+q^{\Upsilon}$ (ب) مشاهده کرد. پایین ترین حالت انرژی با p=q=0 انرژی با $p^{\Upsilon}+q^{\Upsilon}$ از پایین ترین حالت با p=q=0 به اندازهٔ $p^{\Upsilon}+q^{\Upsilon}+q^{\Upsilon}$ از پایین ترین حالت با p=q=0 به اندازهٔ $p^{\Upsilon}+q^{$

این بحث را می توان به آسانی به یک تغییر واقعی تر پتانسیل در امتداد z تعمیم داد. یک چاه پتانسیل یک بعدی اختیاری یک یا چند حالت مقید دارد و توابع موج و انرژیهای این حالتها را می توان محاسبه کرد. برای لایه ای با یک چنین تغییر پتانسیل در امتداد z، وابستگی تابع موج به z، به یکی از این حالتهای مقید مربوط می شود و انرژی به شکل معادلهٔ (۱۴–۵) است که در آن جملهٔ آخر با ویژه مقدار انرژی یک بعدی متناظر تعویض می شود. برای تعیین آن حالتهای گاز الکترونی دو بعدی ای که در دمای z اشغال شده اند، باید اصل پاؤلی را منظور کنیم، که فقط دو الکترون با اسپینهای مخالف می توانند تابع موج فضایی یکسان داشته باشند. برای انجام این کار باید چگالی حالتهای مربوط به هر حالت مقید چاه پتانسیل را حساب کنیم.

۲-۲-۱۴ چگالی حالتها در گاز الکترونی دو بعدی

برای حالتهای مربوط به حالت مقید n ام چاه پتانسیل، حرکت الکترونها در صفحهٔ χx مقادیر χx و χx طبق معادلهٔ (۴-۱۳) توصیف می شود. با به کار بردن رهیافت معرفی شده در بخش χx بخش χx برای الکترونهای آزاد سه بعدی به کار برده شد، χx و χx را به عنوان مؤلفه های یک بردار دو بعدی χx در نظر می گیریم و مقادیر مجاز آن را در فیضای χx ی دو بعدی مانند شکل χx رسم می کنیم. این حالتها بر روی یک شبکهٔ مربعی ساده به ضلع دو بعدی مانند شکل χx رسم می کنیم. این حالتها بر روی یک شبکهٔ مربعی ساده به ضلع χx قرار دارند و بنابراین مساحت فضای χx به ازای هر حالت χx مساوی χx است. χx بردار χx مساوی χx بین دایره های به شعاع χx و χx برابر است با χx

$$g(k) dk = \frac{\gamma_{\pi} k dk}{(\gamma_{\pi}/L)^{\gamma}} = \frac{L^{\gamma} k dk}{\gamma_{\pi}}$$
 (Y-14)



معادلهٔ (۱۴-۵) برای انرژی حالتها را می توان به صورت زیر نوشت

$$\varepsilon = \frac{\pi^{\mathsf{T}} k^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T} m_e} + E_n \tag{A-14}$$

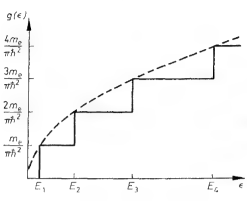
که برای الکترونهای مقید در یک چاه پتانسیل مربعی نامتناهی، E_n توسط معادلهٔ (۱۴–۶) بیان می شود. برای به دست آوردن چگالی حالتها به ازای واحد گسترهٔ انرژی، $g(\varepsilon)$ ، در واحد می سطح X یه در آن ضریب ۲ ناشی از دو حالت سطح X یه (E_n) رابطهٔ E_n و E_n و E_n و البت داریم ممکن برای الکترون است. بنابراین، برای E_n ثابت داریم

$$g(\varepsilon) = {}^{\mathsf{T}}g(k)\frac{dk}{d\varepsilon} = \frac{m_e}{\pi\hbar^{\mathsf{T}}} \tag{9-14}$$

که در آن معادلات (۱۴-۷) و (۱۴-۸) را به کار گرفته ایم. بنابراین چگالی حالتهای الکترونی دو بعدی مربوط به هر حالت مقید چاه پتانسیل، مستقل از انرژی است.

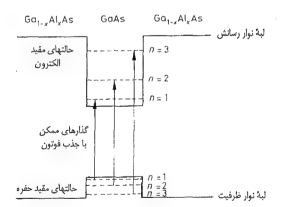
با جمع چگالیهای مربوط به همهٔ حالتهای مقید، چگالی کل مطابق شکل ۲-۳ به دست می آید. با افزایش ضخامت لایه، انرژیهای حالتهای مقید بیشتر به هم نزدیک می شوند به گونهای که مشاهدهٔ پلههای موجود در چگالی حالتها مشکل تر می شود. به این ترتیب چگالی حالتها به تدریج به شکل سهمیوار هموار که مناسب الکترونهای آزاد سه بعدی به صورتی که در شکل ۲-۳۰ با منحنی خط چین مشخص شده است، میل می کند.

یک چاه پتانسیل برای مقید کردن الکترونها در یک لایهٔ نازک را می توان در نیمرسانای بــا



شکل T-1: چگالی حالتها به ازای واحد سطح برای الکترونهای آزاد در یک لایهٔ بازک. E_{Υ} و E_{Υ} ... انرژی حالتهای مقید برای پتانسیل مقید کنندهٔ الکترونها درون لایهاند (شکل T-1 (الف) را ببینید). منحنی خط چین وابستگی چگالی حالتها به انرژی را برای الکترونهای سه بعدی در لایهای با ضخامت زیاد نشان می دهد.

ساختار پیوندگاه ناهمجنس که با شگرد MBE آماده شده است ایجاد کرد (بخش 9-9 را ببینید) اساندویچ کردن یک لایهٔ Ga As بین لایههای ماکروسکوپی Ga_{1-x} Al_x As یک چاه پتانسیل در لبهٔ نوار رسانس همانند شکل 9-10، به وجود می آید. شکل 10-10 انرژی حالتهای مقید را برای الکترونها در یک چاه یک بعدی به این شکل نشان می دهد. پلهٔ موجود در لبهٔ نوار ظرفیت برای حفره ها به منزلهٔ یک چاه پتانسیل عمل می کند. (یاد آور می شود که انرژی حفره منه منه انرژی حفره انرژی حفره انرژی الکترون است)؛ انرژیهای حالتهای مقید برای حفره ها نیز در شکل 10-10 نشان داده شده اند.



شکل $^*-1$: حالتهای مقید مربوط به یک لایهٔ نازک *GaAs که بین دو لایهٔ ضخیم Ga_{1-x} Al_x As ساندویچ شده است (ترازهای انرژی بارعایت مقیاس رسم نشده اند). گذارهای مجاز همراه با جذب فوتون نشان داده شده اند، این گذارها به استانهٔ جذب در بسامدهای داده شده در معادلهٔ $(^*1-^*-)$ منجر می شوند.

۱- یک گاز دو بعدی الکترونی را میتوان در لایهٔ وارون یک MOSFET نیز ایجاد کرد(بخش ۶-۵). این دستگاه این مزیت را دارد که غلظت الکترونی آن را میتوان به سادگی با تغییر پتانسیل دریچه تغییر داد.

چگالی حالتها در لایهٔ GaAs را می توان با اندازه گیری جذب تابش الکترومغناطیس ناشی از

برانگیختگی یک الکترون از نوار ظرفیت به نوار رسانش بررسی کرد. چون طول موج تابش در مقایسه با پهنای چاه بلند است، گذارها تنها بین حالتهایی رخ میدهد که برای آنها تغییر فضایی تابع موج مشابه باشد؛ این، به قاعده گزینش n=0 برای جذب منجر می شود. بنابراین گذارهای مجاز آنهایی هستند که در شکل ۱۴-۴ مشخص شدهاند. بستگی جذب به بسامد باید ω_n وابستگی پله –گونهٔ چگالی حالتها به انرژی را نشان دهد؛ پلههای جذب باید در بسامدهای

که در آن E_{c_n} مطابق شکل ۱۴-۴ اختلاف انرژی بین حالتهای مقید nام در نوارهای

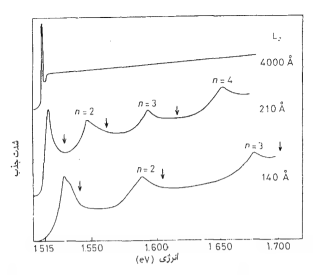
رخ دهد که با رابطهٔ زیر داده میشوند

 $\hbar \omega_n = E_{c_n} - E_{v_n}$ (10-14)

رسانش و ظرفیت است. طیفهای جذبی اندازه گیری شده برای لایههای Ga As به ضخامتهای ۴۰۰۰ à ، ۲۱۰ و ۴۰۰۰ در شکل ۱۴-۵ نشان داده شدهاند و ساختار پلهای مورد انتظار برای دو لايهٔ نازكتر به وضوح مشاهده مىشود. پیکانها نشانگر بسامدهایی اند که در آنها پله را انتظار داریم (مسئلهٔ ۱-۱۰ را ببینید). آستانهٔ جذب با ستیغهای در انرژیهایی درست زیر این مقادیر پیش بینی شده مشخص شده است. این نتایج از وجود یک حالت مقید بین الکترون و حفرهٔ آفریده شده ناشی میشود و کاهش انرژی ستیغ نسبت به مقدار مورد انتظار تعیین انرژی بستگی زوج الکترون - حفره را مقدور میسازد. دستگاه الكترون - حفرهٔ مقيد اكسيتون ناميده مي شود (مسئله ١٤-٢ را ببينيد). يك ستيغ اکسیتونی در منحنی جذب لایهٔ Ga As به ضخامت ۴۰۰۰، به وضوح دیده می شود، اما ساختار پله -گونه ناپدید شده است. این نشانگر آن است که نظیر حالت سه بعدی. چگالی حالتها به صورت منحني هموار در آمده است.

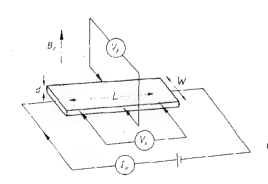
۱۴-۳ اثر کوانتومی هال

شاید برجسته ترین خاصیت دستگاههای دو بعدی الکترونی اثر کوانتومی هال باشد که وقتی یک میدان مغناطیسی قوی عمود بر لایهٔ دو بعدی در دماهای پایین اعمال شود مشاهده L می شود. هندسهٔ شکل ۱۴–۶ را در نظر می گیریم. یک لایه مستطیلی به ضخامت dدارای ابعاد و W به ترتیب در جهتهای xو yاست. جریان I_x در جهت xاعمال میxو در حالی که میدان Wمغناطیسی در جهت zعمود بر لایه اثر میکند ولتمترها ولتاژهای طولی و عرضی V_{x} و V_{y} را اندازه می گیرند. با استفاده از ولتاژهای اندازه گیری شده می توان میدان الکتریکی طولی و عرضی، و $E_y (=V_y / w)$ ، را تعیین کرد. نتایج اندازه گیریها را می توان توسط دادن مقادیر $E_x (=V_x / L)$



شکل ۱۴-۵: جذب اندازه گیری شده برای تابش الکترومغناطیسی به صورت تابعی از اندرژی فوتون، برای لا یه های GaAs به ضخامتهای ۲۱۰ Å ۲۰۰ و ۲۱۰ Å ۱۴۰ بیکانها انرژیهایی را مشخص میکنند که در آنها انتظار وقوع آستانهٔ جذب برای گذارهای حاوی حالت مقید nام مطابق شکل ۱۴-۴ را داریم. منحنی جذب بعد از ستیغ اکسیتونی در لایهٔ با ضخامت Å ۵۰۰، هموار است، که نشانگر رفتار سه بعدی است. (اقتباس با اجازه از

R. Dingle, W. Wiegmann and C. H. Henry Phys, Rev. Lett. 33, 827 (1974)).



شکل ۱۴-۶: هندسهٔ اندازهگیری اثر هال در یک دستگاه الکترونی دو بعدی

مىشوند ارائه كرد،

$$E_x = \rho_L J_x$$
 , $E_y = \rho_T j_x$ (11-14)

که در آن J_x چگالی جریان دو بعدی است که به صورت جریان به ازای واحد پهنای لایه تعریف

می شود $(J_x = I_x/W)$. توجه کنید که مقاومتهای ویژهٔ دو بعدی که به این طریق تعریف می شوند برحسب اهم اندازه گیری می شود نه اهم متر نظیر مقاومت ویژهٔ سه بعدی، مقاومت ویژهٔ عرضی ρ_T ، اثر هال را به طور کمی توصیف می کند

$$E_{x} = -\frac{m_{e}}{e\tau} \quad \nu_{x} = \frac{m_{e}}{e\tau} \quad \frac{j_{x}}{ne} = \frac{m_{e}}{ne^{\Upsilon} \tau} \quad \frac{I_{x}}{Wd} = \frac{m_{e}}{nde^{\Upsilon} \tau} J_{x}$$

$$E_{y} = \nu_{x} B = -\frac{j_{x} B}{ne} = -\frac{I_{x} B}{W dne} = -\frac{B}{nde} J_{x} \qquad (17-14)$$

 ho_L مقایسهٔ معادلات (۱۲–۱۱) با معادلات (۱۲–۱۲) ما را در پیشگوییهای کلاسیکی زیر برای ho_T و ho_T یاری میکند.

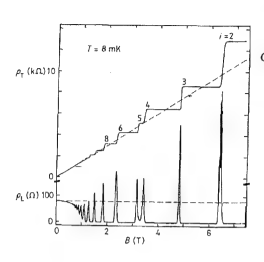
$$\rho_L = \frac{m_e}{n_A e^{\tau} \tau} \qquad , \qquad \rho_T = -\frac{B}{n_A e} \qquad (17-14)$$

که در آن n_A را به عنوان چگالی الکترونی دو بعدی در نظر گرفته یم؛ n_A تعداد الکترونها به ازای واحد سطح است و از طریق رابطهٔ $n_A=nd$ به چگالی حجمی مربوط می شود. معادلات (۱۳–۱۳) تنها در تعویض $n_A \to n$ با معادلات سه بعدی متناظر یعنی معادلات (۳–۲۷) و (۳۸–۳) تفاوت دارند. معادلات (۱۳–۱۳) پیش بینی می کنند که ρ_L مستقل از σ_L افزایش می یابد.

شکل (۲-۱۴) مقادیر اندازه گیری شده برای P_L و P_L را به صورت توابعی از میدان مغناطیسی برای الکترونهای درون یک نیمرسانا با ساختار پیوندگاه غیرهمجنس مانند شکلهای ۱۳-۶ نشان می دهد. الکترونها در لایهٔ نازک Ga As بین دولایهٔ $Ga_{./V1}$ $Al_{./Y0}$ As قرار گرفته اند. خط چینها رفتار کلاسیکی که توسط معادلات (۱۳–۱۲) پیش بینی شده است را نشان می دهند؛ نتایج تجربی بسیار متفاوت اند. مقاومت و یژهٔ عرضی، که مقیاسی از اثر هال است، در میدانهای بالا به صورت پلهای افزایش می یابد. مقدار P_L در طول قسمتهای افقی پلهها با مقداری که با رابطهٔ زیر به ثابتهای بنیادی P_L مربوط می شود بسیار ثابت می ماند

$$\rho_T = -\frac{h}{ie^{\gamma}} = -\frac{\gamma \Delta \wedge \gamma \gamma \wedge \Omega}{i} \qquad (14-14)$$

که در آن i عدد صحیح است. مقادیر عدد صحیح i برای پلهها در شکل V-V نشان داده شدهاند.



شکل V-1: مؤلفههای مقاومت ویژهٔ طحولی و عسوضی در یک ساختار غیرهمجنس $GaAs-Ga_{\circ/V}$ $Al_{\circ/Y}$ $As_{\circ/V}$ $Al_{\circ/Y}$ $As_{\circ/V}$ به صورت تابعی از میدان مغناطیسی اعمال شده در دمای $T=\circ/\wedge mK$ $T=\circ/\wedge mK$ معادلات (۱۳–۱۳) را مشخص می کنند. اعداد صحیح $T=\circ/\wedge mK$ را در کفهها توسط معادلهٔ $T=\circ/V$ تعیین می کنند. توسط معادلهٔ $T=\circ/V$ تعیین می کنند.

K. von Klitzing, Physica 126, B+C, 242 (1984)

در ناحیهای که ho_T ثابت است، مقاومت و یژهٔ طولی ho_L تا حد قابل اغماضی کو چک است.

خواننده ممکن است به طور منطقی انتظار داشته باشد که ناچیز بودن ρ_L به رسانندگی طولی نامتناهی منجر شود. برای مشاهدهٔ آنکه چنین وضعیتی پیش نمی آید، باید معادلات (۱۲–۱۲) را برای وضعیتی تعمیم دهیم که در آن جریان در یک جهت اختیاری در صفحهٔ xy شارش کند؛

$$\begin{split} E_x = & \rho_L J_x - \rho_T J_y \\ E_y = & \rho_T J_x + \rho_L J_y \end{split} \tag{10-14}$$

با معکوس کردن این معادلات، چگالی جریان حاصل توسط میدان الکتریکی اعمالی در یک جهت اختیاری را می توان به دست آورد. بنابراین

$$\begin{split} J_x &= \sigma_L \ E_x - \sigma_T \ E_y \\ J_y &= \sigma_T \ E_x + \sigma_L \ E_y \end{split} \tag{18-14}$$

که در آن مؤلفه های رسانندگی دو بعدی عبارتند از

$$\sigma_L = \frac{\rho_L}{\rho_L^{\Upsilon} + \rho_T^{\Upsilon}} \qquad \qquad \sigma_T = -\frac{\rho_T}{\rho_L^{\Upsilon} + \rho_T^{\Upsilon}} \quad \text{(1V-14)}$$

معادلات (۱۴–۱۷) این خاصیت تعیین کننده را دارا هستند که اگر ho_L صفر شو د ولی ho_T مقدار

فلزات واقعی _____ فلزات واقعی _____ فازات واقعی _____ فازات واقعی ____ فازات واقعی ____ فازات واقعی ____ فازات واقعی

معینی داشته باشد σ_L نیز صفر می شود. بنابراین مقاومت ویژه و رسانندگی طولی به طور همزمان صفر می شوند. این نتیجه در عمل به آن معناست که جریان اعمالی فقط یک میدان الکتریکی عرضی ایجاد می کند و میدان الکتریکی اعمالی تنها یک جریان عرضی تولید می کند.

رفتار غیرعادی گاز الکترون دو بعدی که در شکل V-V نمایش داده شده است به اثر کوانتومی هال معروف است، و برای فهم آن باید ماهیت حالتهای الکترونی یک گاز الکترونی دو بعدی در میدان مغناطیسی را بررسی کنیم. فرض می کنیم که چگالی الکترونی به قدر کافی پایین باشد که الکترونها جملگی در پایین ترین حالتهای مقید پتانسیل مستقر باشند. در این صورت حرکت الکترونها در جهت عمود بر لایهٔ دو بعدی کاملاً منتفی است. در حضور میدان عمودی، حرکت در درون لایه، دیگر نظیر معادلهٔ (V-V) با امواج تخت توصیف نمی شود زیرا، همان گونه که قبلاً در بخش V-V توصیف کردیم، اثر میدان مغناطیسی بر الکترونهای آزاد آن است که باعث می شود این الکترونها در مدارهای سیکلو ترونی دایرهای عمود بر میدان حرکت کنند. انرژی این ترازهای لاندائو با معادلهٔ (V-V) داده نمی شود بلکه با مانستهٔ دو بعدی معادلهٔ کنند. انرژی این ترازهای لاندائو با معادلهٔ (V-V) داده نمی شود بلکه با مانستهٔ دو بعدی معادلهٔ (V-V) مشخص می شود

$$E = E_{\gamma} + (n + \frac{\gamma}{\gamma}) \hslash \omega_C \pm \mu_B B \qquad (1A-14)$$

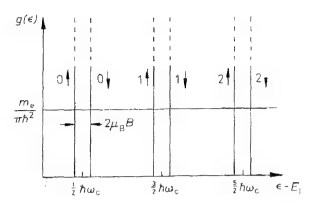
که در آن E_{λ} پایین ترین انرژی حالت مقید چاه پتانسیل و

$$\omega_C = \frac{eB}{m_e} \tag{19-14}$$

بسامد سیکلوترونی است. جملهٔ آخر در معادلهٔ (۱۴–۱۸) مربوط به گشتاور مغناطیسی اسپینی الکترون است؛ μ_B مگنتون بور است (معادلهٔ (۷–۵)).

چگالی حالتهای مربوط به ترازهای لاندائو در شکل (۱۴–۸) نمایش داده شده است؛ که به چگالی ثابت (معادلهٔ (۱۴–۹)) در غیاب میدان افزوده شده است. تعداد حالتهای مربوط به هر تراز لاندائو متناهی است. مانند حالت سه بعدی (بخش ۱۳–۴–۳)، تعداد حالتهای مربوط به هر تراز لاندائو را می توان با این شرط لازم که میانگین چگالی حالتها در حضور و در غیاب میدان یکسانند تعیین کرد. از شکل شرط لازم که میانگین چگالی حالتها در حضور و تراز لاندائو وجود دارد(یکی برای هر حالت اسپینی)؛ اگر هر تراز حاوی N_L حالت باشد در آن صورت میانگین چگالی حالتها در حضور میدان میدان میدان میدان میدان میدان میدان میدان می میدان

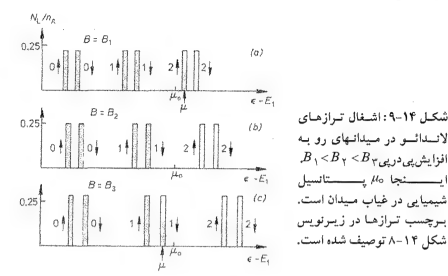
$$N_L = \frac{eB}{h} \tag{Y-14}$$



شکل ۱۹-۸: چگالی حالتهای گاز الکترونی دو بعدی در میدان مغناطیسی. خطوط عمودی چگالی نامتناهی حالتها را در انرژیهای ترازهای لاندائو طبق معادلهٔ مودی چگالی نامتناهی حالتها را در انرژیهای ترازهای لاندائو طبق معادلهٔ میکنند. پیکانها جهت گشتاور مغناطیسی الکترون را مشخص میکنند. اگر $m_e=m$ ، در آن صورت شکافتگی اسپینی و شکافتگی سیکلوترونی با هم مساوی اند (در نتیجه B $E_{\rm me}/\pi\hbar$). خط افقی در $E_{\rm me}/\pi\hbar$ با هم مساوی ثابت حالتها در غیاب میدان را نشان می دهد (به شکل ۱۹–۳ برای چگالی ثابت حالتها در غیاب میدان را نشان می دهد (به شکل ۱۹–۳ برای حسائیری اسپین مشخص می شوند؛ برای میان، تراز $E_{\rm me}$ و علامت پایینی (منفی) در معادلهٔ (۱۸–۱۸) مربوط می شود.

به ازای واحد مساحت لایهٔ دو بعدی به دست می آید.

بنابراین با افزایش میدان مغناطیسی تعداد حالتهای مربوط به هر تراز لاندائو افزایش می یابد و در نتیجه تعداد ترازهای لازم برای جای دادن الکترونها کاهش می یابد. اگر دما آن قدر پایین باشد (یا میدان آن قدر بالا) که برانگیختگی گرمایی الکترون از یک تراز لاندائو به تراز دیگر رخ ندهد، به وضعیتی می رسیم که در شکل ۱۴-۹ نشآن داده شده است. در میدان B_1 (شکل ۱۴-۹ رالف)) پایین ترین چهار تراز لاندائو پراند و بخشی از پنجمین تراز نیز پر است. چون در انرژی این تراز حالتهای اشغال شده و اشغال نشده هر دو با هم وجود دارند، باید پتانسیل شیمیایی الکترونها بر این انرژی منطبق باشد. با افزایش میدان، انرژی تراز پنجم و در نتیجه پتانسیل شیمیایی افزایش می یابد. ولی، تعداد الکترونها در این تراز کاهش می یابد زیرا الکترونهای بیشتری می توانند در چهار تراز پایین تر جای داده شوند. شکل ۱۴-۹ (ب) وضعیت در میدان B_1 نشان می دهد که در آن اشغال تراز پنجم به صفر میل می کند. در میدان باز هم بالاتر B_2 (شکل ۱۴-۹) این تراز لاندائوی چهارم است که بخشی از آن اشغال شده است و در نتیجه منطبق است.



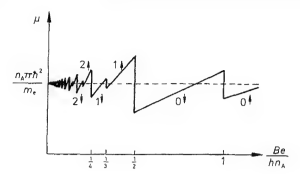
وابستگی حاصل در پتانسیل شیمیایی به میدان در شکل ۱۰-۰۱ نشان داده شده است که در آن هرگاه تعداد صحیحی از ترازهای لاندائو کاملاً پر شوند، افتهای ناپیوستهای رخ می دهد. اگر n_A/N_L الکترون به ازای واحد سطح وجود داشته باشد، این پدیده وقتی اتفاق می افتد که n_A/N_L مساوی یک عدد صحیح i شود؛ بنابراین معادلهٔ (۲۰-۲۰) میدان B_i را که در آن دقیقاً i تراز لاندائو پر هستند مشخص می کند.

$$B_i = \frac{N_L h}{e} = \frac{n_A h}{i e} \tag{Y1-14}$$

این نتیجه امکان می دهد که نشان دهیم پر شدن ترازهای لاندائو به اثر کوانتومی هال مربوط است. برای این منظور، با استفاده از دستاوردمان در مورد ذرات کلاسیکی (معادلهٔ (۱۴–۱۳))، مقاومت و یژهٔ عرضی را در میدانهای داده شده توسط معادلهٔ (۱۴–۲۱) محاسبه می کنیم

$$\rho_T = -\frac{B_i}{n_A e} = -\frac{h}{ie^{\gamma}} \tag{YY-14}$$

اینها دقیقاً مقادیر P_T در طول قسمتهای افقی پلههای شکل ۲۰–۷ هستند. اینکه رسانندگی طولی σ_L و در نتیجه مقاومت ویژهٔ طولی ρ_L ، هرگاه که تعداد صحیحی از ترازهای لاندائو کاملاً پراند، باید صفر شوند غیر منتظره نیست زیرا، همان گونه که قبلاً در بخش ۴–۲ دیده ایم، رسانش الکتریکی به وجود حالتهای اشغال نشدهٔ الکترونی در پتانسیل شیمیایی نیاز دارد. برای فهم کامل اثر کوانتومی هال لازم است توضیح دهیم که چرا مقدار کوانتیدهٔ h/ie برای



شکل 1^{-0} : پتانسیل شیمیایی به صورت تابعی از میدان مغناطیسی برای گاز الکترونی دو بعدی. افتهای عمودی وقتی رخ می دهند که پتانسیل شیمیایی از یک تراز لاندائو به تراز دیگر منتقل شود. برچسبها ترازهای لاندائوای را مشخص می کنند که پتانسیل شیمیایی در آن قرار دارد؛ زیرنویس شکل 1^{-1} این برچسبها را توضیح می دهد.

و صفر شدن ho_L نه فقط در میدان B_i بنابر پیش بینی معادلهٔ (۲۱-۱۲) بلکه در گسترهای از میدانها حول B_i اتفاق می افتد. توضیح کامل و رای چارچوب این کتاب است اما خلاصهٔ آن را برای خواننده ارائه می کنیم.

تنها در یک گاز الکترونی آزاد دو بعدی کامل می توان انتظار ترازهای به طور ایده آل تیز لاندائو را مطابق معادلهٔ (۱۸–۱۸) و شکل 18 – ۱۸ داشت. در عمل این ترازها توسط ناکاملیهای ماده پهن می شوند تا منحنی چگالی حالتها یی نظیر شکل 18 – ۱۱ را به وجود آورند. هنوز هم ستیغ چگالی حالتها در انرژیهای داده شده در معادلهٔ (18 – 18) ظاهر می شوند ولی ستغیهای مجاور به مقدار قابل توجهی هم پوشانی دارند. اعتقاد بر آن است که حالتهای نزدیک ستیغها در سر تاسر بلور گسترده اند و در نتیجه الکترونهای متحرک را نمایش می دهند. حال آنکه حالتهای موجود در گودیها مربوط به الکترونهای نارسانی جایگزیده اند!

با افزایش میدان مغناطیسی، فاصلهٔ بین ستیغها و اندازهٔ آنها درست مانند مورد ایدهآل افزایش می یابد. پتانسیل شیمیایی باز هم نوسانی است اما دیگر افتهای ناپیوستهٔ شکل ۱۴-۱۰

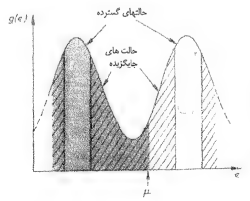
۱- توضیحی در مورد اینکه چرا چگالی کم الکترونی به عدم تحرک منجر می شود در بخش ۱۳-۵-۶ ارائه شده است. اینکه چرا چگالی کم حالتها نیز باید چنین اثری داشته باشد را می توان با تصور کردن تمام حالتها اساساً به صورت جایگزیده ولی با این امکان که رسانش در اثر جهش یک الکترون از حالتی جایگزیده به حالت دیگر حاصل شود درک کرد. چنین فرایندی تنها در صورتی رخ می دهد که در مجاورت این حالت به تعداد کافی حالتهای با انرژی تقریباً یکسان موجود باشند و بنابراین تنها اگر چگالی حالتها در آن انرژی از یک تعداد بحرانی بیشتر باشد این فرایند اتفاق می افتد.

را ندارد. در عوض وقتی پتانسیل شیمیایی نزدیک انرژی یکی از ستیغهای منحنی چگالی حالتها باشد به آرامی افزایش می یابد و وقتی نزدیک یک گودی در منحنی چگالی حالتها قرار گیرد به آمستگی کاهش می یابد. وقتی پتانسیل شیمیایی در ناحیهای با حالتهای جایگزیده مانند شکل ۱۹–۱۱ قرار می گیرد انتظار می رود که دستگاه دو بعدی الکترونی به صورت یک عایق رفتار کند و بنابراین می توان توضیح داد که چرا رسانندگی الکتریکی طولی σ_L در گسترهای از میدان مغناطیسی که به ازای آن مغناطیسی صفر می شود. توضیح اینکه چرا، در گسترهای از میدان مغناطیسی که به ازای آن پتانسیل شیمیایی در ناحیهٔ حالتهای جایگزیده قرار دارد، مقاومت و یژهٔ عرضی ρ_T ثابت می مانند مشکل تر است. چنین است که یک تراز لاندائو چنان رفتار می کند که گویی هر گاه که حالتهای متحرک درون آن کاملاً اشغال شده باشد، این تراز دقیقاً پر است. این نکته قابل توجه است که در عمل نه تنها این وضعیت رخ می دهد بلکه مقدار ρ_T نیز از رابطهٔ (۱۲–۲۲) بر حسب ثابتهای بنیادی به دقت تعیین می شود. کوانتش اثر هال در یک دستگاه الکترونی دو بعدی به ثابتهای بنیادی تراز کوانتش عنصر بار ع بستگی ندارد!

درست همان گونه که اثر جوزفسون در ابررسانایی روشی عالی برای تعریف یک استاندارد ولتاژ فراهم می آورد (بخش -0-4)، اثر کوانتومی هال در دستگاه الکترونی دو بعدی نیز می تواند برای تعریف واحد مقاومت به کار رود. مقدار ρ_T برروی یکی از پلهها به دقتی بیش از وقتی که h/e^T با آن تعیین شده است ثابت است، بنابراین برای این منظور لازم است مقداری برای h/e^T تعریف کنیم. البته مقداری که انتخاب می شود با بهترین مقدار شناخته شده برای h/e^T سازگار است.

۴-۱۴ قطعات تشدید تونلزنی

در بیشتر قطعات نیمرسانا که در فصل ۶ بحث شد ۱ ، دینامیک حاملها با تقریب خوبی توسط معادلات کلاسیکی حرکت نظیر معادلات (۵–۳۷) توصیف می شود؛ این معادلات مسیر



شکل ۱۹-۱۱: چگالی حالتهای مربوط به دو تـراز لاندائبوی مجاور کـه تـوسط ناکاملبهای درون لایه پهن شدهاند. نواحی جایگزیده و گسترده مشخص شدهاند. هاشورها مشخص مـیکنند کـه چـه حالتهایی اشغال شدهاند.

هیچ نقش اساسی در رفتار آنها ندارد. تداوم تحقیق برای قطعات نیمرسانای سریعتر و کوچکتر قطعاً منجر به استفاده از ساختارهایی می شود که در آنها آثار کوانتومی ضروری و اجتناب ناپذیر است. آثار کوانتومی در صورتی مهم می شوند که یک حامل در راستای حرکتش با ساختارهایی

بستههای موج نمایش دهنده ذرات را به طور صحیح پیش بینی میکنند و طبیعت موجی ذرات

که از نظر اندازه با طول موج دوبروی آن قابل مقایسه اند روبرو شود. برای الکترونی با انرژی $T = T \circ K$ در $K_B T$

$$\lambda = \frac{h}{p} = \frac{h}{mv} = \frac{h}{m} \left(\frac{m}{k_B T} \right)^{1/7} = \frac{h}{(m k_B T)^{1/7}} \approx 1 \cdot nm \qquad (77-14)$$

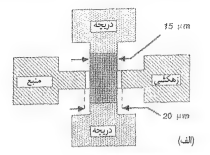
برای شارش حاملها به موازات یک لایهٔ دو بعدی، مانند تراتریستور با الکترون با تحرک زیاد در شکل ۶-۱۸ هندسهٔ الکترود دریچه ممکن است به گونهای ساخته شود که حاملها تحت یک پتانسیل الکتروستاتیکی که در مقیاس طولی برابر با طول موج دوبروی متغیر است قرار گیرند. این گونه ساختار دریچه در شکل ۱۳-۱۲ نشان داده شده است و می توان آن را با فرایندی مشابه آنکه برای ایجاد نقش الکترود در شکل ۶-۱۲ توصیف شد تهیه کرد. ولی تولید پوششی که تعریف چنین ساختارهای کوچکی را میسر کند با لیتوگرافی اپتیکی عملی نیست، زیرا آثار بنیادی پراش مانع کانونی شدن نور در مقیاس طولی از مرتبهٔ نانومتر می شود. برای دستیابی به جداکنندگی لازم، به تابش با طول موج بسیار کوتاه نیاز است؛ لیتوگرافی با باریکهٔ الکترونی کانونی شده و یا با باریکهٔ کانونی شده هر دو به طور موفقیت آمیز برای آماده سازی پوششهایی با جداسازی از این مرتبه به کار رفته اند. وقتی چنین مقیاسهای طولی کوچکی در کار است مانند شکل ۶-۱۲، نوردهی ماده مقاوم در مقابل نور از طریق پوشش معمولاً با پرتوهای که انجام می شود. آن آثار کوانتومی ای که در فهم رفتار قطعه در شکل ۱۴-۱۲ مهم هستند، با مشاهده اینکه شبکه برای الکترونهایی که از درون لایه حرکت می کنند به عنوان یک شبکهٔ پراش رفتار می کند، قابل نمایش است.

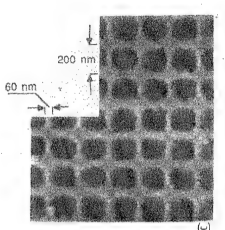
برای حاملهایی که عمود بر لایههای دو بعدی در یک ساختار پیوندگاه ناهمجنس حرکت میکنند، ضخامت لایه می تواند با طول موج حاملها قابل مقایسه باشد؛ قطعات تشدید تونل زنی از این امکان بهره می برند. شکل ۱۳-۱۳ (الف) نوار رسانش را در یک دیود تشدید تونل زنی نشان می دهد. دو لایهٔ بسیار نازک Ga Al As سدهای پتانسیل را ایجاد می کنند. که همان گونه که نشان داده شده است، به حالتهای مقید درون لایهٔ مرکزی Ga As منجر می شوند (به شکل

۴-۱۴ رجوع کنید). نواحی Ga As با آلایش سنگین در قسمت خارجی ساختار لایـهای اتـصالهایی هستند که از طریق اَنها حاملها می توانند تزریق و خارج شوند. یک الکترون برای عبور از یک نـاحیهٔ

اتصال به ناحیهٔ دیگر باید از طریق دو سد پتانسیل متوالی تونل بزند. احتمال این کار معمولاً کم است

فلزات واقعی _____فلزات واقعی _____فلزات واقعی _____فلزات واقعی _____فلزات واقعی ____





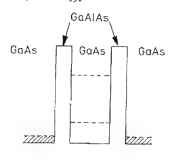
شکل 17-19: (الف) ترانزیستور با الکترون با تحرک زیاد که در آن الکترود دریپه از آلیاژ Ti/Au ساخته شده است و دارای یک ساختار شبکهای است.

(ب) تــصوير مــيكروسكوپ روبشــى تونلزنى از ساختار دريچه (با اجازه از Ismail et. al. Appl. Phys. Lett. 54, 460

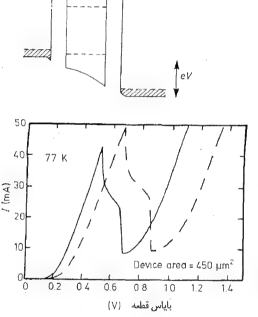
اقتباس شده است)

و جریان حاصل از بایاس اعمالی درون قطعه کوچک است. ولی همان گونه که در شکل ۱۳-۱۳ (ب) مشخص شده است بایاس اعمالی موقعیت انرژی حالت مقید را نسبت به انرژی الکترونهای تونل زننده تغییر می دهد؛ وضعیت نشان داده شده مربوط به موقعیتی است که در آن انرژی الکترونهای تونل زننده مساوی انرژی پایین ترین تراز مقید است. بنابرایی طول موج الکترونها دو برابر ضخامت لایه است و این به پدیدهٔ تشدید تونل زنی منجر می شود. احتمال آنکه یک الکترون از یک اتصال به اتصال دیگر تونل بزند در این بایاس به واحد می رسد و ستیخ حاصل در جریان در شکل ۲۴-۱۳ (ج) نشان داده شده است.

ساده ترین روش برای درک تشدید تونلزنی آن است که از تشابه با اتالون فابری – پروای که در تداخل سنجی اپتیکی به کار می رود، استفاده کنیم (اسمیت و تامسون^۵، فصل ۱۳) دو سد پتانسیل همچون آینه های با باز تابندگی بالا و عبور کم اتانون عمل می کنند و لایه GaAs مرکزی گاف بین آنهاست. برای فرود عمودی، اتانون فابری – پرو، تنها وقتی که گاف مضرب صحیحی از نصف طول موج است نور را قویاً عبور می دهد. در نتیجه دامنهٔ نور در گاف با تداخل سازندهٔ پرتوهای چند بار بازتاب یافته بزرگ می شود. در دیود تشدید تونلزنی انباشت متناظر



(الف) لبهٔ نوار رسانش در ساختار دیود با تشدید تونلزنی. انرژی حالتهای مقید در چاه یتانسیل GaAs مشخص شده است.



(ج) مشخصهٔ جریان - ولتاژ در یک دیود با تشدید تونلزنی. خطچین نشانگر رفتار برای بایاس اعمالی در جهت مخالف است. (با اجازه از مرجع زیر اقتباس شده است

(ب) تأثیر بایاس اعمالی بر نمودار انرژی

Huang et. al., Appl. Phys. Lett 51, 121 (1987))

شکل ۱۴–۱۳

بارالکترون در تراز مقید، انرژی تراز را افزایش می دهد، با این نتیجه که، با افزایش بایاس، در گسترهٔ وسیعتری از بایاس در مقایسه با مورد بدون انباشت تشدیدی بار، انرژی تراز با انرژی الکترون فرودی برابر می ماند. ناحیهٔ مقاومت منفی در مشخصهٔ جریان – ولتاژ در شکل ۱۴–۱۳ (ج) کاربردی برای دیود تشدید تونل زنی در مدارهای نوسانگر فراهم می آورد. با استفاده از دیودهای تشدید تونل زنی قطعاتی ساخته شده اند که در بسامدهای از مرتبهٔ H_Z ۱۰ می عمل می کنند.

می توان یک تراتریستور تشدید تونلزنی نیز ساخت که در آن مکان تراز مقید در چاه پتانسیل تحت تأثیر یک الکترود سوم (کنترل) باشد. یک امکان آن است که ساختار تشدید تونلزنی شکل ۱۴–۱۳ (الف) را در پیوندگاه پایه – گسیلندهٔ یک تراتریستور دو قطبی به کار گیریم به گونهای که بایابس گسیلنده – پایه موقعیت تراز را تعیین کند. در نتیجه ستیغهای جریان جمع کننده مانند شکل ۱۴–۱۳ (ج) به صورت تابعی از ولتاژ پایه – گسیلنده پدیدار می شوند. شایسته است که این کتاب با این نگاه اجمالی بر یک زمینهٔ رشد بالقوه در فیزیک حالت جامد خاتمه یابد. امکان استفاده از قطعات حالت جامد در اپتیک فیزیکی (در مقابل اپتیک هندسی) با امواج الکترونی درست یکی از زمینه هایی است که در آن فیزیک حالت جامد کماکان تحقیقات بنیادی فیزیک را با پیشرفت فن آوری ترکیب می کند.

مسایل ۱۴

۱-۱۴ انرژیهای فوتون که برای آنها شروع جذب برای لایههای GaAs به ضخامت A ۱۴۰ و A ۱۲۰ در شکل A -۵ را انتظار دارید محاسبه کنید و جواب خود را با مقادیر مشاهده شده مقایسه کنید. ساده ترین رهیافت آن است که فرض کنید که انرژیهای حالت مقید تقریباً همان انرژیهای مربوط به چاههای پتانسیل مربعی نامحدودند. گاف انرژی GaAs را برابر A ۱/۵۱۹ و جرمهای مؤثر الکترونها و حفرهها را به ترتیب A ۱/۵۱۹ و A و الکترون برهنه است.

برای به دست آوردن مقادیر دقیق تر برای انرژیهای فو تون، لازم است که عمق متناهی چاههای پتانسیل منظور شود. اگر مایلید این کار را انجام دهید باید بدانید که عمق چاهها در لبههای نوارهای رسانش و ظرفیت به ترتیب برابر ۲۲۰eV و ۸۸eV ۰ است.

۲-۱۴ برای محاسبهٔ انرژی بستگی یک اکستیون در Ga As حجیم نظریهٔ بور را به کار برید. جرمهای مؤثر مسئلهٔ قبل را به کار برید و ثابت دیالکتریک را ۱۳ اختیارکنید.

۳-۱۴ نشان دهید که مقادیر P_T روی پلههای شکل ۱۴-۷ با معادلهٔ (۱۴-۱۴) سازگارند. با استفاده از دادههای میدان پایین در این شکل، مقادیر مربوط به تعداد الکترونها به ازای واحد سطح و زمان پراکندگی الکترونها را به دست آورید (فرض کنید $m_e = \circ/\circ Vm$). انرژی فرمی گاز الکترونی دو بعدی را محاسبه کنید. میدانی که در آن یک الکترون بین برخوردها یک مدار سیکلوترونی را کامل می کند برآورد کنید و در مورد پاسخ اظهارنظر کنید. دمای بیشینهای را برآورد کنید که در آن انتظار دارید ساختار پله گونه در P_T مشاهده

پیوست (الف)

فامنعطى احتمال جثت شده

در اين بخش معادلات دامنهٔ احتمال جفت شدهٔ (۴-۹) را با استفاده از معادلهٔ شرودينگر

$$i\hbar\partial\psi/\partial t = H\Psi$$
 (الف-۱)

به دست می آوریم، که در آن H عملگر هامیلتونی است. برای این کار، تابع موج $\psi(\mathbf{r},t)$ را به صورت یک سری از مجموعهٔ توابع $\psi_I(\mathbf{r})$ که مطابق معادلهٔ $(\mathbf{v}-\mathbf{v})$ می توانند ویژه توابع اتمی باشند) بیان می کنیم

$$\psi(\mathbf{r},t) = \sum_{l} a_{l}(t)\psi_{l}(\mathbf{r})$$
 (الف-۲)

مثالی از یک مجموعهٔ کامل توابع سینوس و کسینوس هستند؛ در این حالت بسط (الف-۲) به سری فوریه، یا در حدی که در آن Ψ را نتوان به عنوان تابعی دورهای از مکان تلقی کرد، به تبدیل فوریه موسوم است. ضرائب بسط a_1 در معادلهٔ (الف-۲) تابع زمانند زیرا Ψ به زمان وابسته است. در اینجا، نگران این سؤال صوری که مجموعهٔ کامل چیست، نخواهیم بود، ولی فقط، برای رسیدن به معادلات (۴-۹) فرض خواهیم کرد که مجموعهای از توابع a_1 به نحوی در اختیار داریم که بسط (الف-۲) همشدنی و هم یکتا باشد. بعداً در همین پیوست بحث خواهیم

چنین بسطی همواره امکانپذیر است به شرطی که ψ_{I} مجموعهای کامل از توابع بسازنند.

اگر فرض کنیم که هم $\Psi\left(\mathbf{r},t
ight)$ ها و هم $\psi_{I}\left(\mathbf{r}
ight)$ ها بهنجار هستند، احتمال یافتن دستگاه در

کرد که توابعی، که در عمل در این کتاب به کار بردهایم تا چه حد این شرط را برآورده میکنند.

حالت ψ_n در زمان t همانا $c_n(t)$ است، که در آن دامنهٔ احتمال $c_n(t)$ با استفاده از معادلهٔ (الف-۲) به صورت زیر بیان می شود:

$$c_{n}\left(t
ight)=\int\psi_{n}^{*}\left(\mathbf{r}
ight)\Psi\left(\mathbf{r},t
ight)d\mathbf{r}^{\mathsf{r}}=\sum_{t}a_{l}\left(t
ight)\int\psi_{n}^{*}\left(\mathbf{r}
ight)\psi_{l}\left(\mathbf{r}
ight)d\mathbf{r}^{\mathsf{r}}$$
 (الف-۱۷)

 $m\neq m$ اگر توابع ψ_l علاوه بر بهنجار بودن متعامد هم باشند، انتگرال معادلهٔ (الف γ) برای m=m برابر صفر و برای m=m برابر واحد است، در نتیجه m=m برابر صفر و برای m=m برابر واحد است، در نتیجه کار بریم، که برهم متعامد نیستند و از این رو استدلال را بدون فرض تعامد ادامه خواهیم داد. یک مثال مشابه هندسی می تواند به روشین شدن معادلهٔ (الف γ) کمک کند. معادلهٔ (الف γ) مشابه نوشتن یک بردار برحسب مؤلفههایش در یک فضای بس بعدی است. در این مشابهسازی m ها متناظر با مؤلفههای بردار و m ها تصاویر بردار روی محورهای مختصات هستند؛ اینها فقط در صور تی با هم برابرند که محورهای مختصات متعامد (متقابلاً عمود بر هم) باشند. (

حال بسط (الف-۲) را در معادلهٔ شرودینگر (الف-۱) درج میکنیم تا به دست آوریم

$$i\hbar \sum_{l} \frac{da_{l}}{dt} \psi_{l}(\mathbf{r}) = \sum_{l} a_{l}H \psi_{l}(\mathbf{r})$$
 (۴–فا)

اگر معادله (الف-۴) را از سمت چپ در ψ_n^* (\mathbf{r}) خپریم، با

استفاده از معادلهٔ (الف-۳)، به عبارتی برای dc_n/dt می رسیم:

$$i \, \hbar \frac{dc_n}{dt} = i \, \hbar \sum_l \frac{da_l}{dt} \int \psi_n^*(\mathbf{r}) \, \psi_l(\mathbf{r}) d^* \mathbf{r} =$$

$$=\sum_{l}a_{l}\int\psi_{n}^{*}\left(\mathbf{r}\right)H\psi_{l}(\mathbf{r})d^{\mathsf{T}}\mathbf{r}=\sum_{l}a_{l}\int\psi_{l}\left(\mathbf{r}\right)H\psi_{n}^{*}\left(\mathbf{r}\right)d^{\mathsf{T}}\mathbf{r}\quad\text{(6.44)}$$
الف-۵)

در آخرین مرحله از محاسبات از خاصیت هرمیتی بودن عملگرها میلتونی استفاده شده است. این خاصیت آشکارا برای جملهٔ انرژی پتانسیل در H برقرار است؛ برای ایمنکه ببینیم آیا ایمن خاصیت در مورد جملهٔ انرژی جنبشی $\frac{\pi}{\sqrt{7}} \sqrt{7} \pi$ نیز درست است یا نه، توجه میکنیم که انتگرالگیریهای جزء به جزء پیابی چنین به دست میدهد

$$\int \psi_{\lambda}^{*} \nabla^{\mathsf{T}} \psi_{\mathsf{T}} d^{\mathsf{T}} \mathbf{r} = -\int (\nabla \psi_{\lambda}^{*}) \cdot (\nabla \psi_{\mathsf{T}}) d^{\mathsf{T}} \mathbf{r} = \int (\nabla^{\mathsf{T}} \psi_{\lambda}^{*}) \psi_{\mathsf{T}} d_{\mathsf{T}}^{\mathsf{T}}$$

تنها به این شرط که ψ_1 و ψ_2 و مشتقهای آنها در بینهایت صفر شوند، در نتیجه انتگرالهای سطح صفر می شوند.

توجه کنید که $H\psi_n^*$ (\mathbf{r}) تابع دیگری از مکان است و در نتیجه آن را نیز می توان به روشی مشابه معادله (الف-۲) بسط داد،

$$H\psi_n^*$$
 (r) = $\sum_m E_{nm} \ \psi_m^*$ (r) (الف-۶)

تنها تفاوت آن است که ضرایب بسط E_{nm} مستقل از زمانند و این توابع را به جای مجموعهٔ ψ_m^* (r) برحسب مجموعهٔ کاملی از توابع ψ_m^* (r) بسط داده ایم. حال با درج بسط (الف ψ_m^*) در معادلهٔ (الف ψ_m^*) و استفاده از معادلهٔ (الف ψ_m^*)، داریم

$$i \hbar \frac{d c_n}{dt} = \sum_{l} \sum_{m} E_{nm} a_l \int \psi_l(\mathbf{r}) \psi_m^*(\mathbf{r}) d^{\mathsf{T}} \mathbf{r} = \sum_{n} E_{nm} c_m$$
 (الف-۱)

اینها همان معادلات (۹-۴) هستند. از مقایسهٔ معادلات (الف-۵) و (الف-۷) دیده می شود که ضرایب E_{nm} را می توان از حل مجموعهٔ معادلات همزمان زیر محاسبه کرد:

$$\sum_{m} E_{nm} \int \psi_{l}^{*}(\mathbf{r}) \psi_{l}(\mathbf{r}) d^{\mathsf{T}} \mathbf{r} = \int \psi_{n}^{*}(\mathbf{r}) H \psi_{l}(\mathbf{r}) d^{\mathsf{T}} \mathbf{r} \qquad (A-id)$$

در حالت خاصی که $\psi_l({f r})$ همگی متقابلاً متعامدند، معادلهٔ (الف-۸) به صورت زیر در می آید

$$E_{nl} = \int \psi_n^* (\mathbf{r}) H \psi_l (\mathbf{r}) d^{\Upsilon} \mathbf{r} = H_{nl}$$
 (۹–الف-۱

و لذا در این حالت E_{nl} ها آنهایی هستند که معمولاً عناصر ماتریس عملگر H نامیده می شوند. در حالت کلی، اگر نامتعامد بودن اندک باشد، E_{nl} ها بسیار نزدیک به عنصر ماتریس خواهند بود. فرمولبندی مکانیک کوانتمی به زبان دامنه های احتمال جفت شده، از طریق معادلات (الفV) و (الفV) توسط فایمن [۶] به عنوان اساس تلقی شد. فایمن کسی است که از این فرمولبندی استفاده کرد و معادلهٔ شرودنیگر را توجیه کرد، یعنی عکس آنچه که ما در این پیوست عرضه کرده ایم.

حال بررسی میکنیم که چگونه می توان به مجموعه ای کامل از توابع موج $\psi_n(\mathbf{r})$ دست یافت به نحوی که بتوان بسطهای (الف-۲) و (الف-۶) را انجام داد . براسالس یک قضیهٔ کلی، همهٔ ویژه حالتهای انرژی، مقید و نامقید، برای الکترون واقع در میدان ناشی از یک تک یون مثبت، مجموعه کامل می سازد. ولی این یک مجموعهٔ کامل مفید نیست، زیرا برای توصیف

الکترونی، که در بخش دورافتاده ای از بلور مقید به یون دیگری است، جملات بسیار زیادی لازم است. می توانستیم سعی کنیم با این مشکل به این صورت برخورد کنیم که تمام توابع موج متمرکز روی هر یون در بلور را در نظر بگیریم؛ ولی این مجموعهٔ بزرگ شده آشکارا فرا کامل است؛ به این معنا که در این مجموعه برخی از توابع را می توان برحسب دیگر توابع بسط داد. این مطلب دارای پیامد ناگوار عدم یکتایی بسطهای (الف-۲) و (الف-۶) است.

در این کتاب مجموعهٔ محدودی از توابع موج را به کار می بریم که شامل پایین ترین حالت مقید اشغال نشدهٔ روی هر یون است. این مجموعه ناکامل است و لذا بسطهای (الف-7) و (الف-9) را فقط با دقتی محدود می توان انجام داد. ولی، این ساده سازی ما را قادر می سازد به طور کیفی، با حداقل محاسبه، نتایج درستی به دست آوریم. برای درک تقریب درگیر مسئله، کاربرد معادلهٔ (الف-9) را در مسئلهٔ H_{γ}^{+} ، که در بخش 9-9-7 به آن پرداختیم، بررسی می کنیم: هامیلتونی این دستگاه عبارت است از

$$H = -\frac{\hbar^{\gamma}}{\gamma_{rm}} \nabla^{\gamma} + V_{\gamma} + V_{\gamma}$$
 (۱۰-الف-۱)

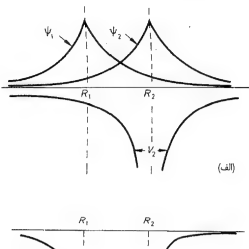
 $\psi_{\Lambda}({f r})$ که در آن V_{Λ} و V_{Λ} به ترتیب، پتانسیلهای کولنی در مکان هستهها، R_{Λ} و R_{Λ} ، هستند. اگر $\Psi_{\Lambda}({f r})$ حالت پایهٔ اتمی برای اتمی واقع در ${f R}$ باشد، آنگاه داریم

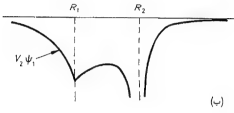
$$H\psi_{\Lambda} = E_{\circ}\psi_{\Lambda} + V_{\Upsilon}\psi_{\Lambda}$$
 (۱۱هـٔ-۱)

که در آن E_{\circ} انرژی حالت پایه است.

معادلات جفت شدهٔ (۴–۱۳) برای این مسئله را می توان به روش بالا با این شرط به دست آورد که $H\psi_1$ را بتوان به شکل معادلهٔ (الف-9) بسط داد

$$H\psi_{\perp} \approx B\psi_{\perp} - A\psi_{\uparrow}$$
 (الف-۱۲)





شکل الف-1: (الف) توابع موج حالت پایه ψ_0 و ψ_0 و پتانسیل V_1 مربوط به اتمهای منزوی هیدروژن واقع در V_1 و V_2 ، که باید به صورت ترکیب خطی ψ_0 و ψ_0 [(الف-1)] نمایش داده شود.

و نتيجة تقريبي (الف-١٢) يكسان باشند.

با اندکی تفکر می توان نشان داد که وقتی پروتونها بسیار دور از هم هستند، داریم

$$A=E_{\circ}+V_{\Upsilon}(\mathbf{R}_{\uparrow})=E_{\circ}-\frac{e^{\Upsilon}}{\Upsilon\pi\varepsilon_{\circ}R}$$

که در آن $\mathbf{R}_1 - \mathbf{R}_1 - \mathbf{R}_1 - \mathbf{R}_1$. جملهٔ آخر دافعهٔ بین هسته ای را دقیقاً حذف می کند و لذا شکافتگی اربیتالهای پیوندی و پاد پیوندی برای مقادیر بـزرگ R فـقط بـه ضـریب B مـربوط می شود. این مطلب توضیح می دهد که چرا این شکافتگی در شکل $\mathbf{r} - \mathbf{r}$ (ب) متقارن است.

حقیقت به ندرت ناب است و هرگز ساده نیست. (اسکاروایلد)

(ب) شوست

ميدانهاي الكتريكي ومفناطيسي درون مواد

ابتدا مواد مغناطیسی را بررسی میکنیم و سعی خواهیم کرد در رابطهٔ بین کمیتهای زیر را روشن کنیم :

۱) میدان مغناطیسی موضعی \mathbf{B}_L ، که انرژی گشتاور دو قطبی اتمی را از طریق معادلهٔ $(\wedge - \vee)$ تعیین میکند،

(۲) میدان Bmac درون ماده که به طور ماکروسکوپی متوسطگیری می شود؛ و

 B_e ميدان مغناطيسى اعمال شدهٔ (٣)

برای سادگی فقط شکلهایی از نمونه را بررسی میکنیم که برای آنها مغناطش M در فضا یکنواخت است.

به دلیل سهم گشتاورهای دو قطبی اتمی، میدان مغناطیسی میکروسکوپی واقعی، \mathbf{B}_{mic} ، درون بلور در مقیاس طول اتمی سریعاً تغییر میکند. این میدان در معادلات ماکسول نیز صدق میکند.

$$div \mathbf{B}_{mic} = \cdot \qquad \quad \text{$_{\circ}$ curl } \mathbf{B}_{mic} = \mu_{\circ} \mathbf{j}_{mic} \qquad \qquad (1--)$$

که در آن J_{mic} چگالی جریان میکروسکوپی کل است ؛ سهم دو قطبیهای اتمی در J_{mic} منبع تغییرات سریع B_{mic} است : میدان B_{mac} متوسط B_{mic} روی ناحیهای است که اتمهای بسیار دربردارد. با استفاده از معادلات (ب-۱)، میدان B_{mac} در معادلات زیر صدق میکند:

۱- برای بحث مفصل تر، کتاب گرانت و فیلیپس ۳ را ببینید.

(ب-۲)

 $div \mathbf{B}_{mac} = \cdot$, $curl \mathbf{B}_{mac} = \mu_{\circ} \mathbf{j}_{ave}$

که در آن J_{ave} متوسط J_{mic} است. میدان ماکروسکوپئ ${f H}$ ، که در تعریف پذیرفتاری χ به کار گرفته می شود، به صورت زیر تعریف می شود:

$$\mathbf{B}_{mac} = \mu_{\circ} (H_{mac} + \mathbf{M})$$
 (۲-ب)

دو قطبیهای اتمی رفتاری شبیه حلقههای کوچک جریان دارند (شکل ۱-۷) و نتیجه می شود که اگر مغناطش یکنواخت باشد، J_{ave} ، جز در سطح نمونه که در آنجا جریانی به ازای واحد طول برابر با ناپیوستگی در مؤلفهٔ M موازی سطح وجود دارد، صفر می شود (فصل ۵کتاب گرانت و فیلیپس T را ببینید). از این رو میدان B_{mac} را می توان به این صورت نوشت

$$B_{mac} = B_e + B_{\downarrow} \qquad (4-)$$

که در آن ${\bf B}_{1}$ سهم ناشی از این جریان سطحی است.

حال \mathbf{B}_{mac} و برای سه هندسهٔ سادهٔ مهم، که در شکل \mathbf{H}_{mac} ترسیم شدهاند، محاسبه میکنیم.

استوانهٔ طویل موازی با میدان اعمال شده

ه میدان درون یک سیملولهٔ دراز است که جریان ${f M}$ به ازای واحد طول را در جهت نشان داده شده در شکل ${f v}-{f v}$ (الف) حمل میکند. بنابراین

$$\mathbf{B}_{\wedge} = \mu_{\circ} \mathbf{M}$$
 (۵–ب)

و

$$\mathbf{B}_{mac} = \mathbf{B}_{\mathbf{e}} + \mu_{\circ} \mathbf{M} \tag{9-4}$$

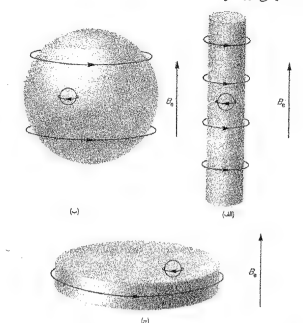
از مقایسه معادلات (ب-۳) و (ب-۶) دیده می شود که برای این هندسه، داریم

$$\mu_{\rm o} \, \mathbf{H}_{\rm mac} = \mathbf{B}_e \qquad (\forall - \mathbf{y})$$

قرص نازک عمود بر میدان اعمال شده

میدان در مرکز حلقهٔ جریان نشان داده شده در شکل ب-۱ (ج) به طور معکوس با شعاع متناسب است. جریان گذرنده از اطراف حلقه برابر $\mathbf{M} \times ($ ضخامت قرص) است. بنابراین برای قرص بسیار نازک می توان نوشت

$$B_{\downarrow} = \circ$$
 $(A_{-} \downarrow)$



شکل ب-۱: توزیع جریان هم ارز مغناطش یکنواخت در شکلهای گوناگون نمونه برای جهت میدان نشان داده شده. جریانهای روی سطح خارجی، میدان B_1 مین میکنند [معادلهٔ (ب-۴]. سطوح کروی کوچک نواحیای هستند که درون آنها سهم (B_1) ی [معادلهٔ (ب-۱۵] دو قطبیهای اتمی در میدان B_2 از یک دیدگاه میکروسکویی بررسی می شود.

(a)

و لذا

$$\mathbf{B}_{mac} = \mathbf{B}_{e} \tag{9---}$$

3

$$\mu \mathbf{H}_{mac} = \mathbf{B}_e - \mu_o \mathbf{M} \tag{10-4}$$

کره

عبارت است از

میدان B_1 را در مرکز کره محاسبه میکنیم؛ در واقع در ناحیهٔ درون کره میدان یکنواخت

است، هر چند این مطلب را اثبات نخواهیم کرد. M را در راستای محور z در شکل ب-۲ می گیریم. می گیریم و عنصری از سطح بین θ و θ + $d\theta$ ، را که در شکل نشان داده شده است در نظر می گیریم. ناپیوستگی در مؤلفه موازی M همانا M sin θ است و لذا جریان گذرنده در عنصر دایره ای برابر M است. با استفاده از قانون بیو – ساوار، میدان ناشی از طول کوتاه M از عنصر

$$dB = \frac{\mu_c}{\tau_\pi} \frac{M (\sin \theta) r d\theta}{R^{\gamma}} dl$$

جهت این میدان در شکل y-7 نشان داده شده است. وقتی سهمهای ناشی از تمام عنصر دایرهای را برهم بیفزاییم، مؤلفههای عمود بر محور zیکدیگر را حذف میکنند و میدانی در راستای محور z و به صورت زیر به وجود خواهد آمد:

$$\frac{\mu_{\circ}}{\tau_{\pi}} \frac{\mathbf{M} (\sin^{\gamma} \theta) R d\theta}{R^{\gamma}} \tau_{\pi} R \sin \theta = \frac{1}{\tau} \mu_{\circ} \mathbf{M} \sin^{\gamma} \theta d\theta$$

انتگرالگیری از این رابطه روی کره میدان کل زیر را به دست میدهد:

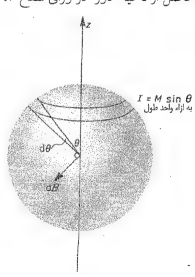
$$\mathbf{B}_{1} = \int_{0}^{\pi} \frac{1}{7} \mu_{0} \mathbf{M} \sin^{\pi} \theta \, d\theta = \int_{0}^{-1} -\frac{1}{7} \mu_{0} \mathbf{M} \left(1 - c^{7}\right) dc = \frac{1}{7} \mu_{0} \mathbf{M} \left[c - \frac{c^{7}}{7}\right]_{1}^{1} \qquad (11-1)$$

که در آن از جایگزینی $c=\cos heta$ استفاده کردهایم. بنابراین در مورد یک کره، داریم

$$\mathbf{B}_{mac} = \mathbf{B}_{e} + \frac{\mathbf{T}}{\mathbf{T}} \mu_{o} \mathbf{M} \tag{17-4}$$

$$\mu_{\circ} \mathbf{H}_{mac} = \mathbf{B}_{e} - \frac{1}{2} \mu_{\circ} \mathbf{M}$$
 (17")

برای محاسبهٔ B_L ، یعنی مقدار B_{mic} در یکی از دوقطبیهای اتمی، مبداء مختصات را در مرز اتم اختیار میکنیم. اثر اتمهای دور روی B_L فقط به مغناطش متوسط بستگی دارد و تابع ترتیب آن اتمها نیست. این امر حکایت از آن دارد که تقسیم نمونه به دو قسمت از میزیت برخوردار خواهد بود. اثر ناحیهٔ "نزدیک"، تا شعاع r، را به کمک توزیع میکروسکوپی تک تک دو قطبیهای اتمی محاسبه میکنیم؛ شعاع r در مقایسهٔ با ابعاد اتمی بزرگ، ولی در مقایسهٔ با اندازه نمونه کوچک، انتخاب می شود. سهم B_L حاصل از ناحیهٔ "دور" در ورای شعاع r، را به اندازه نمونه کوچک، انتخاب می شود. سهم B_L



شکل ب-۲: محاسبهٔ میدان در مرکز یک ورقهٔ جریان کروی میدانهای الکتریکی و مغناطیسی درون مواد _________________

کمک مغناطش M آن ناحیه محاسبه میکنیم. سطوح کروی کوچک که نواحی نزدیک و دور را

از هم جدا میکنند، برای سه نمونه با شکلهای متفاوت در شکل ب ۱- نشان داده شدهاند. میدان در مکان r نسبت به مبداء مختصات را می توان به این صورت نوشت

$$\mathbf{B}(\mathbf{r}) = \mathbf{B}_e + \mathbf{B}_{1} + \mathbf{B}_{7} + \mathbf{B}_{7}(\mathbf{r}) + \mathbf{B}_{7}(\mathbf{r})$$
 (14-4)

که در آن \mathbf{B}_1 سهم حاصل از جریان مغناطش روی سطح خارجی نمونه است، که در بالا محاسبه شد؛ \mathbf{B}_1 سهم ناشی از جریان مغناطش در سوی مخالف روی مرز داخلی ناحیه "دور" است؛

سد؛ A سهم ناسی از جریان معناطش در سوی محالف روی مرر داخلی ناخیه دور است؛ B سهم B میدان حاصل از اتمهای درون ناحیهٔ نزدیک به استثنای اتم واقع در مبدا، است؛ و B سهم

اثر $_{\mathbf{F}}$ $_{\mathbf{F}}$ وی اتم واقع در مبداء قبلاً با وارد کردن جملاتی نظیر برهم کنش اسپین – مدار در انرژی اتم، منظور شده است؛ این همان برهم کنشی است که مسئول قاعدهٔ سوم هوند است. از این رو به هنگام محاسبهٔ $_{\mathbf{B}}$ باید $_{\mathbf{F}}$ واحذف کنیم. معمولاً فرض می شود که مقدار مناسب میدان برای درج درمعادلهٔ ($_{\mathbf{F}}$)، میدان در هسته اتم است و بنابراین داریم

$$\mathbf{B}_{T} = \mathbf{B}_{e} + \mathbf{B}_{Y} + \mathbf{B}_{Y} + \mathbf{B}_{Y}(\bullet) \tag{10-4}$$

حاصل از اتم واقع در مبداء است.

قبلاً \mathbf{B}_{-1} را برای نمونههای شکل ب-1 محاسبه کردهایم. از محاسبهٔ مربوط به میدان ناشی

$$\mathbf{B}_{\gamma} = -\frac{7}{\pi} \mu_{\circ} \mathbf{M}$$
 (۱۶–۷)

از یک ورقهٔ جریان کروی [معادلهٔ (ب-۱۲)] دیده میشود که

در حال کلی، (۰) α α ، به ترتیب دو قطبیهای اتمی درون کره بستگی دارد و باید صریحاً محاسبه شود. دلیلی خاص برای به کارگیری مرز کروی جهت جداسازی نواحی نزدیک و دور آن است که در این حالت (۰) α برای دو ترتیب مهم صفر می شود: (۱) ترتیب کاتورهای (مثل ترتیب درون گاز)؛ (۲) دو قطبیهای ناهم بسته که با تقارن مکعبی حول نقطهٔ تحت بررسی مرتب شده اند (نظیر ترتیب دوقطبیها در بسیاری از نمکهای پارامغناطیسی). این نتیجه را اثبات

جفتیدگی شیبهای مرتبهٔ دوم میدان باگشتاور هشت قطبی مغناطیسی اتم است.

 $I - \eta$ ای درج میدانی بهتر می توانستیم میدان مغناطیسی را به صورت یک سری تیلور حول مکان هسته بسط دهیم. در آن صورت معادله، (Y - A) با جملهٔ با مرتبهٔ برتر بسط متناظر می شود. جملهٔ بعدی مبین جفتیدگی بین شیب میدان مغناطیسی و گشتاور چهار قطبی مغناطیسی اتم است؛ پایستگی پارتیه حاکی از آن است که گشتاور چهار قطبی صفر می شود، در نتیجه این جمله احتمالاً کوچک است. جملهٔ بعدی

_ فيزيک حالت جامد

نخواهیم کرد، ولی خواننده می تواند خود را در بارهٔ اعتبار آن، برای حالت کاتورهای، به کمک انتگرالگیری از سهمهای حاصل از دوقطبیهای موجود در پوسته کروی، متقاعد سازد. بنابراین در : حالت $\mathbf{B}_{\Psi}(\mathbf{o}) = \mathbf{B}$ ، با استفاده از معادلهٔ (ب-۱۵) داریم

برای استوانهٔ طویل موازی میدان اعمال شده

$$\mathbf{B}_{L} = \mathbf{B}_{e} + \mu_{o} \mathbf{M} - \frac{\gamma}{\tau} \mu_{o} \mathbf{M} + \cdot = \mathbf{B}_{e} + \frac{\gamma}{\tau} \mu_{o} \mathbf{M}$$
 (14)

برای قرص نازک عمود بر میدان اعمال شده

$$\mathbf{B}_{L} = \mathbf{B}_{e} + \cdot - \frac{7}{7} \mu_{o} \mathbf{M} + \cdot = \mathbf{B}_{e} - \frac{7}{7} \mu_{o} \mathbf{M}$$
 (1A-4)

برای کره

$$\mathbf{B}_{L} = \mathbf{B}_{e} + \frac{7}{7} \mu_{o} \mathbf{M} - \frac{7}{7} \mu_{o} \mathbf{M} + \cdot \cdot = \mathbf{B}_{e}$$
 (19-4)

توجه كنيدكه روابط

$$\mathbf{B}_{L} = \mathbf{B}_{mac} - \frac{7}{7} \mu_{\circ} \mathbf{M} = \mu_{\circ} \mathbf{H}_{mac} + \frac{1}{7} \mu_{\circ} \mathbf{M}$$
 (70-4)

در مورد هر نمونهای با هر شکل برقراراند، به شرط آنکه ۰ =(۰) ۳ ه. اگر (۰) ۳ غیر صفر باشد. در آن صورت باید آن را به معادلات (ب-۱۷)تا (ب-۲۰) اضافه کرد. توجه کنید که معادلهٔ (۸–۴۳) از کاربرد معادلهٔ (ب–۱۸) در مورد مؤلفهٔ مغناطش عمود بر یک ورقهٔ فلزی و از کاربرد معادلهٔ (ب-۱۷) در مورد مؤلفهٔ موازی آن ورقه ناشی میشود.

حال توجه خود را به میدان الکتریکی موجود در مواد معطوف میکنیم. رابطهٔ لورنتسن \mathbf{E}_{mac} ماکروسکوپی ماکروسکوپی \mathbf{E}_{L} معادلهٔ (۵-۹) بین میدان الکتریکی ماکروسکوپی درون ماده را تثبیت میکنیم. با استفاده از شباهت این مسئله با مورد مغناطیسی بسیاری از جزئیات مربوط را حذف میکنیم. فقط نمونه هایی را بررسی میکنیم که برای آنها قطبش P در فضا یکنواخت است. میدان الکتریکی میکروسکوپی ، \mathbf{E}_{mic} ، در یک مقیاس اتمی سریعاً تغییر میکند و معادلات ماکسول زیر را برآورده میسازد:

$$div \; \mathbf{E}_{mic} = \rho_{mic} / \varepsilon_{\circ}$$
 , $curl \; \mathbf{E}_{mic} = \circ$ (۲۱–ب)

که در آن ho_{mic} چگالی بار میکروسکوپی است. \mathbf{E}_{mac} متوسط \mathbf{E}_{mic} روی ناحیهای است که اتمهای بسیاری را در برمیگیرد و از این رو در معادلات زیر صدق میکند: میدانهای الکتریکی و مغناطیسی درون مواد ـ

 $curl \ \mathbf{E}_{mac} = \mathbf{0} \qquad (\Upsilon\Upsilon - \mathbf{0})$ $div \mathbf{E}_{mac} = \rho_{ave} / \varepsilon_o$ 5

که در آن ho_{ave} متوسط ho_{mic} است.

برای قطبش یکنواخت، نواحی مثبت و منفی دوقطبیها، سهمهایی با بزرگی یکسان، ولی

علامت مخالف، در Pave دارند، به جز در سطح نمونه، که در آنجا یک چگالی بار سطحی برابر با ناپیوستگی در مؤلفهٔ P عمود بـر سـطح وجـود دارد (فـصل دوم کـتاب گـرانت و فـیلیپس را

 $\mathbf{E}_{mac} = \mathbf{E}_e + \mathbf{E}_{\Lambda}$ (ب-۲۳)

 $\mathbf{D}_{mac} = arepsilon_{0} \; \mathbf{E}_{mac} + \mathbf{P}$ با $\mathbf{D}_{mac} = \mathbf{E}_{0} \; \mathbf{E}_{mac}$ که در آن \mathbf{E}_{1} سهم حاصل از این بار سطحی است. میدان تعریف می شود. اختلاف عمدهای بین موردهای الکتریکی و مغناطیسی پدید می آید زیرا مؤلفهٔ Pکه بر سطح عمود است چگالی بار سطحی را تعیین میکند در حالی که مؤلفهٔ Mکه م**وازی** سطح است چگالی جریان سطحی را مشخص میکند. در مورد سه هندسهٔ مهم نمونهها

> استوانه طویل موازی با میدان اعمال شده Pave فقط در دو انتهای استوانه غیر صفر است. از این رو

كه در بالا بحث شد، به نتايج زير ميرسيم.

ببینید). بنابراین میدان Emac را می توان به این صورت نوشت

 $\mathbf{E}_{1} = \cdot$, $\mathbf{E}_{mac} = \mathbf{E}_{e}$, $\mathbf{D}_{mac} = \varepsilon_{0} \mathbf{E}_{e} + \mathbf{P}$ (ب-۲۴) قرص نازک عمود بر میدان اعمال شده

میدان درون خمازن بیا تیغههای موازی است که بیار ${f P}$ به ازای واحمد سیطح روی ${f E}_{\Lambda}$

 \mathbf{P} است) تیغههای آن توزیع شده است (توجه کنید که \mathbf{E}_{1} در جهت خلاف

 $\mathbf{E}_{\Lambda} = -\mathbf{P}/\varepsilon_{\circ}, \qquad \mathbf{E}_{mac} = \mathbf{E}_{e} - \mathbf{P}/\varepsilon_{\circ}, \qquad \mathbf{D}_{mac} = \varepsilon_{\circ} \mathbf{E}_{e}$ (ب-۲۵)

کره

استفاده از قانون کولن برای محاسبهٔ مؤلفهٔ میدان موازی با ${f P}$ ، که ناشی از بــار pcos heta بــه ازای واحد سطح روی عنصر بین heta + d heta, heta در شکل heta - t 1 است، چنین به دست می دهد

> $\mathbf{E}_{1} = -\int_{-\frac{\pi}{2}}^{\pi} \frac{\mathbf{P} \cos \theta}{\frac{\pi}{2\pi} \epsilon_{0} R^{\frac{\pi}{2}}} (\cos \theta) \, \pi R^{\frac{\pi}{2}} \sin \theta \, d\theta = -\frac{1}{\pi} \, \mathbf{P} / \epsilon_{0}$ (ب-۲۶)

که در آن، مثل قبل، از جایگزینی $c\!=\!\cos heta$ استفاده کردهایم. از این رو

_ فيزيک حالت جامد

را میدان واقطبنده می نامند؛ در هر سه حالت بالا، این میدان را می توان به شکل \mathbf{E}_{Λ} و می توان به شکل N برای استوانهٔ N برای استوانهٔ طویل صفر، برای قرص نازک یک و برای کره $\frac{1}{N}$ است.

برای محاسبهٔ \mathbf{E}_L ، یعنی مقدار \mathbf{E}_{mic} در مرکز یک اتم، مثل مورد مغناطیسی با تقسیم ماده به ناحیههای "دور" و "نزدیک" که توسط یک سطح کروی کوچک از هم جدا می شوند، عمل می کنیم. با استفاده از تشابه با معادلهٔ (ب-۱۴) می توان نوشت

$$\mathbf{E}(\mathbf{r}) = \mathbf{E}_{mac} + \mathbf{E}_{\gamma} + \mathbf{E}_{\gamma}(\mathbf{r}) + \mathbf{E}_{\gamma}(\mathbf{r})$$
 (7A-)

که در آن ${\bf E}_{7}$, ${\bf E}_{7}$ و ${\bf E}_{7}$ مشابههای سهمهای مغناطیسی متناظر هستند. مانند حالت مغناطیس ${\bf E}_{7}$ را کنار میگذاریم و فرض میکنیم که مقدار مناسب میدان برابر است با میدان در مرکز اتم، ${\bf E}_{7}$ ، به نحوی که

$$\mathbf{E}_{L} = \mathbf{E}_{mac} + \mathbf{E}_{\gamma} + \mathbf{E}_{\gamma}(\cdot)$$
 (۲۹–پ)

با استفاده از محاسبهٔ بالا برای میدان حاصل از سطح کروی باردار [معادلهٔ (ب-۲۶)] نتیجه میگیریم که

$$\mathbf{E}_{\gamma} = +\frac{1}{\gamma} \mathbf{P} / \varepsilon_{\circ}$$
 ($\gamma \circ -\psi$)

 $(\circ)_{\gamma} \in E$ نظیر $(\circ)_{\gamma} \in B$ برای ترتیب کاتورهای دو قطبیهای اتمی و برای دوقطبیهای اتمی ناهم بسته، که با تقارن مکعبی نسبت به نقطهٔ تحت بررسی مرتب شدهاند، صفر می شود. اگر $E_{\gamma}(\circ) = (\circ)_{\gamma} \in E_{\gamma}(\circ)$

$$\mathbf{E}_{L} = \mathbf{E}_{mac} + \frac{1}{r} \mathbf{P} / \varepsilon_{o} \tag{(Y)}$$

از معادلات (ب-۲۹) و (ب-۳۰) نتیجه می شود و مشابه الکتریکی معادلهٔ (ب-۲۰) است.

اگر از رهیافت قدیمی تر در مورد محیطهای مغناطیسی استفاده شود، که در آن اثرهای مغناطش به وسیلهٔ چگالی قطبهای مغناطیسی تخیلی روی سطح نمونه و برابر با ناپیوستگی در

¹ – مانند مورد مغناطیسی می توانیم میدان الکتریکی را، به صورت یک سری تیلور، حول مکان هسته بسط دهیم. جفتیدگی بین شیب میدان الکتریکی و گشتاور چهار قطبی الکتریکی اتم، مثلاً برای الکترونهای f، مهم است، زیرا گشتاور (چهار قطبی مربوط به یک تابع موج f غیر صفر است. بنابراین سمتگیری چنین تابع موجی، هماند جفتیدگی گشتاور دو قطبی مغناطیسی با میدان مغناطیسی، توسط این جفتیدگی مشخص می شود.

مؤلفهٔ قائم M تعیین می شوند، شباهت از این هم بیشتری بین حالتهای الکتریکی و مغناطیسی محرز می شود. دراین رهیافت برای تمام معادلاتی، که در مورد الکتریکی به دست آوردیم، با تعویضهای ${f E}
ightarrow {f B}$ ، ${f P}
ightarrow \mu_o$ ، ${f P}
ightarrow \mu_o$ ، ${f M}$ ، ${f D}
ightarrow {f B}$ ، ${f E}
ightarrow {f H}$ معادلهای مغناطیسی حاصل می شوند. این نکته را به این دلیل ذکر میکنیم که توضیح میدهد چرا خواننده ممکن است با مفهوم میدان وامغناطنده در ارتباط با میدان مغناطیسی درون ماده مواجه شود؛ این میدان H را حاصل از چگالی قطب مغناطیسی تخیلی روی سطح نمونه است. در هر هندسه در عامل وامغناطنده همان مقادير عامل واقطبنده را دارد. لازم است خوانندگان خود را متقاعد سازند، که این شق دیگر رهیافت همان جوابهای رهیافتی را میدهد، که در آن اثرهای مغناطش از جریانهای سطحی حاصل می شود.

پیوست (ج)

(ج-۱)

مكانيك كوانثومي الكترون در ميدان مفناطيسي

براساس مکانیک کلاسیکی اندازه حرکت همیوغ بردار سبرعت v ی یک ذره بـا معادلهٔ

 ${f P}$ گذار از مکانیک کلاسیکی به مکانیک کوانتومی با درج عملگر $-i\,\hbar
abla$ به جای اندازه حرکت انجام می شود. بنابراین عملگر \widehat{K} برای انرژی جنبشی به شرح زیر به دست می آید:

$$\frac{1}{2} m v^{2} \rightarrow \frac{1}{2m} (\mathbf{p} + e\mathbf{A})^{2} \rightarrow \frac{1}{2m} (-i\hbar \nabla + e\mathbf{A})^{2} = \widehat{K}$$
 (7-2)

از بسط پرانتز و با یادآوردی اینکه ه
$$\mathbf{A} = \mathbf{aiv} \, \mathbf{A}$$
 داریم

$$\widehat{K} = -\frac{\hbar^{\mathsf{T}}}{\mathsf{T}m} \, \nabla^{\mathsf{T}} + \frac{e}{m} \mathbf{A} \cdot (-i \, \hbar \, \nabla) + \frac{e^{\,\mathsf{T}} A^{\,\mathsf{T}}}{\mathsf{T}m}$$
 (T-z)

ارت است از $\mathbf{A} = \mathbf{e} \cdot \mathbf{B} = \mathbf{curl} \, \mathbf{A}$ که در $\mathbf{A} = \mathbf{e} \cdot \mathbf{B}$

وقتی میدان مغناطیسی یکنواخت باشد، به خواننده واگذار میشود تا بیازماید که پتانسیل برداری

$$\mathbf{A} = -\frac{1}{7} \mathbf{r} \times \mathbf{B} \tag{4-2}$$

استفاده از این رابطه جملهٔ دوم در عبارت \widehat{K} را به این صورت در میiورد

$$-\frac{e}{\forall m} (\mathbf{r} \times \mathbf{B}) \cdot (-i\hbar \nabla) = \frac{e}{\forall m} \mathbf{B} \cdot [\mathbf{r} \times (-i\hbar \nabla)]$$

عملگر $(\mathbf{r} \times \mathbf{p})$ ($\mathbf{r} \times \mathbf{r} \times \mathbf{r}$ عملگر الم برای اندازه حرکت زاویهای مداری الکترون است و در نتیجه انرژی جنبشی (ج-۳) در میدانی یکنواخت عبارت است از

$$\widehat{K} = -\frac{\hbar^{\Upsilon}}{\Upsilon m} \nabla^{\Upsilon} + \mu_{B} \mathbf{B.1} + \frac{e^{\Upsilon} A^{\Upsilon}}{\Upsilon m}$$
 (2-2)

که در آن $\mu_B=e\hbar/\Upsilon m$ مگنتون بور است.

 $-\mu_B$ اولین جمله در \widehat{K} انرژی جنبشی در غیاب میدان است. با استفاده از معادلهٔ (۲–۲) ، \widehat{K} گشتاور مغناطسیی حاصل از اندازه حرکت زاویه ای مداری است؛ از این رو دومین جمله در \widehat{K} سهم اندازه حرکت زاویه ای مدار الکترون در قسمت H_p [معادلهٔ (۸–۷)] از هامیلتونی است که مسئول پارامغناطیس است. سومین جمله مسئول دیامغناطیس القایی است که در بخش ۷–۳ مورد بحث قرار گرفت. سهم الکترون در پذیرفتاری دیامغناطیسی معادلهٔ (۷–۳۹) را می توان با محاسبهٔ مقدار چشمداشتی سومین جمله و با به کارگیری معادلهٔ (ج–۲) محاسبه کرد؛ بنابراین

$$< H_D > \left\langle \frac{e^{\gamma} A^{\gamma}}{\gamma_m} \right\rangle = \frac{e^{\gamma} B^{\gamma}}{\wedge m} < \rho^{\gamma} >$$
 (8-5)

که در آن $< \gamma > 0$ فاصلهٔ میانگین مربعی الکترون از محور Zاست. پس سهم $\delta \mu$ ی الکترون در مغناطش از $\delta \mu = -d < H_D > /dB$ به دست می آید، که برای χ ، جوابی همانند جواب رهیافت دیگر به کار رفته در بخش $\chi > 0$ به دست می دهد.

ســهم الكــترون در چگــالى جــريان الكــتريكى بــه وســيلهٔ مــقدار چشــمداشــتى $-e\mathbf{v} = -(\mathbf{p} + e\mathbf{A})/m$

$$-\int \frac{e}{\mathsf{V}m} \left[\psi^* \left(-i\hbar \nabla + e\mathbf{A} \right) \psi + \frac{e}{\mathsf{V}m} \right] dV \qquad \qquad (\mathsf{V}-\mathsf{z})$$

که در آن میانگین مقدار چشمداشتی و همیوغ مختلط آن را انتخاب کردهایم تا مطمئن شویم که انتگرالده حقیقی است. انتگرالده را می توان به عنوان چگالی جریان موضعی \mathbf{i} مربوط به تابع موج ψ تعبیر کرد. از این رو داریم

$$\mathbf{j} = \frac{ie\hbar}{\gamma_m} \left(\psi^* \nabla \psi - \psi \nabla \psi^* \right) - \frac{e^{\gamma}}{m} \mathbf{A} \psi^* \psi \tag{A-e}$$

این تعبیر در کتابهای مکانیک کوانتومی مورد تأیید قرار میگیرد. در آن کتابها نشان داده می شود که این برابر چگالی جریان لازم برای برآورده شدن پایستگی احتمال است که در آن ψ در معادلهٔ وابسته به زمان شرودینگر \hat{K} $\psi=i\,\hbar\,\partial\psi/\partial t$ مدتی میکند و \hat{K} با معادلهٔ (ج-۲) بیان می شود.

حقیقت ارزشمند ترین چیزی است که در اختیار داریم. پس بیایید آن را اقتصادی کنیم. (مارک تواین)

(۵) ڪسيپي

انرڙي ٽبادل

از نظریهٔ اختلال مرتبهٔ اول استفاده میکنیم و اثر برهمکنش کولنی بین دو الکترون را محاسبه میکنیم. هدف آن است نشان دهیم که، گرچه برهم کنش کولنی به صراحت به اسپین الکترون بستگی ندارد، ولی انرژی دو الکترون به اسپین نسبی آنها وابسته است. هامیلتونی مختل نشده به شکل زیر است:

$$H = -\left(\hbar^{\mathsf{T}}/\mathsf{T}m\right)\left(\nabla_{\mathsf{T}}^{\mathsf{T}} + \nabla_{\mathsf{T}}^{\mathsf{T}}\right) + V(\mathbf{r}_{\mathsf{T}}) + V(\mathbf{r}_{\mathsf{T}}) \tag{1-3}$$

که در آن ∇_1 و ∇_2 نشانگر عملیات مشتقگیری نسبت به مکانهای ∇_1 و ∇_1 دو الکترون هستند. انرژی پتانسیل ∇_1 می تواند همان انرژی پتانسیل یک تک اتم، گروهی از اتمها یا پتانسیل دورهای یک شبکهٔ بلور باشد.

 $\psi_b({f r})$ و $\psi_a({f r})$ و التهاى و حالت مختل نشده را حالتى برخواهيم گزيد كه در آن الكترونها حالتهاى $\psi_a({f r})$ و مىكنند. هاميلتونى مختل نشده را اشغال كنند. از اين رو $\psi_a({f r})$ و $\psi_a({f r})$ در معادلات زير صدق مىكنند.

$$\left(-\frac{\hbar^{\gamma}}{\gamma_{m}} \nabla^{\gamma} + V(\mathbf{r})\right) \psi_{a}(\mathbf{r}) = E_{a}\psi_{a}(\mathbf{r})$$

$$\left(-\frac{\hbar^{\gamma}}{\gamma_{m}} \nabla^{\gamma} + V(\mathbf{r})\right) \psi_{b}(\mathbf{r}) = E_{b}\psi_{b}(\mathbf{r})$$
(Y-3)

برای یک پتانسیل اتمی، حالتهای ψ_a و ψ_b و پژه حالتهای تک ذرهای هستند؛ در مورد پتانسیل

۵۰۰ فيزيک حالت جامد

دورهای این حالتها، حالتهای بلوخاند (فصل ۱۱ را ببینید). اگر اسپین الکترونها را نیز به حساب آوریم، هامیلتونی مختل نشده چهار حالت تبهگن با انرژی $E_a + E_b$ دارد. چهار تابع موج کاملاً پادمتقارن استناظر با این انرژی، که برای انجام محاسبهٔ اختلال مرتبهٔ اول انرژی کولنی مناسب هستند، عبارتند از

$$\Psi_{S} = \frac{1}{\gamma} \left[\psi_{a}(\mathbf{r}_{1}) \psi_{b}(\mathbf{r}_{7}) + \psi_{a}(\mathbf{r}_{7}) \psi_{b}(\mathbf{r}_{1}) \right] \left[\alpha(S_{1}) \beta(S_{7}) - \alpha(S_{7}) \beta(S_{1}) \right]$$

$$\Psi_{T \setminus} = (\sqrt{\sqrt{\gamma}}) [\psi_a(\mathbf{r}_{\setminus}) \psi_b(\mathbf{r}_{\uparrow}) - \psi_a(\mathbf{r}_{\uparrow}) \psi_b(\mathbf{r}_{\setminus})] \alpha(S_{\setminus}) \alpha(S_{\uparrow})$$

$$\Psi_{T \gamma} = \frac{1}{\gamma} \left[\psi_a(\mathbf{r}_{\gamma}) \psi_b(\mathbf{r}_{\gamma}) - \psi_a(\mathbf{r}_{\gamma}) \psi_b(\mathbf{r}_{\gamma}) \right] \alpha(S_{\gamma}) \beta(S_{\gamma}) + \alpha(S_{\gamma}) \beta(S_{\gamma})$$
 (7-5)

$$\Psi_{T\Upsilon}\!=\!(\sqrt{\Upsilon})[\psi_a(\mathbf{r}_{\scriptscriptstyle 1})\psi_b(\mathbf{r}_{\scriptscriptstyle 7})\!-\!\psi_a(\mathbf{r}_{\scriptscriptstyle 7})\psi_b(\mathbf{r}_{\scriptscriptstyle 1})]\beta(S_{\scriptscriptstyle 1})\beta(S_{\scriptscriptstyle 7})$$

که در آن S_1 و S_2 متغیرهای اسپینی الکترونها و S_3 و یژه حالتهای اسپینی به ترتیب، با $\frac{1}{2}+=S_2$ و $\frac{1}{2}-=S_3$ هستند. حالت مختل نشده s_3 حاصل ضرب یک تابع فضایی متقارن در تابع موج یگانهٔ اسپینی پاد متقارن (s=s) است و بنابراین متناظر است با اسپینهای "پادموازی" برای دو الکترون. سه حالت دیگر شامل حاصل ضربهای یک تابع موج فضایی پادمتقارن در سه تابع موج سه گانه اسپین متقارن (s=s)، به ترتیب با s=s=s به و s=s=s هستند؛ این حالتهایی هستند که برای آنها اسپین الکترونها "موازی" اند. توجه کنید که این سه تابع موج برای s=s=s صفر می شوند. به نحوی که، مطابق اصل پائولی، دو الکترون تنها در صورتی بتوانند حالت یکسانی را اشغال کنند که اسپینهای مخالف هم داشته باشند.

ساید در ایسجا ار رسمند باسد که اندنی از موضوع متحرف سویم و به این کفته اساره تنیم که چرا حالتهای بالا برای محاسبهٔ اختلال مناسب هستند. به دلیل برهم کنشی کولنی، انرژی حالت یگانه با انرژی سه حالت سه گانه اختلاف دارد. و قتی اختلال H' به گنی دو حالت مختل نشده را از بین ببرد، تفکیک حالتها را فقط با استفاده از دو ترکیب خطی، 1 و 1 و 1 1 از آن حالتهایی که در 1 صدق می کنند، می توان به درستی محاسبه کرد، که در آن عنصر حجم 1 در حالت کلی، علاوه بر انتگرالگیری روی متغیر فضایی، مجموعیابی روی متغیرهای اسپینی را نیز در برمی گیرد. محاسبهٔ صریح نشان می دهد که برای 1 ا 1 1 یا 1

$$\sum_{S_{i}, S_{i}} \int d\mathbf{r}_{i} \int d\mathbf{r}_{i} \Psi_{s}^{*} \frac{e^{i}}{i\pi\varepsilon_{o} |\mathbf{r}_{i} - \mathbf{r}_{i}|} \Psi_{Ti} = 0$$

۱- توجه کنید که توابع موج بـاید تـحت تـعویض هـمزمان هـر دو مـختصات فـضایی واسـپین، یـعنی $S_1 o r_1$ و $S_1 o r_2$ ، پادمتقارن باشند.

در نتیجه شرط لازم برای هر یک از حالتهای سه گانه برقرار است. مثالی از دو حالت مختل نشدهٔ پاد متقارن با انرژی Ea + E_b که ن*امناسب* هستند عبارت است از

$$\Psi_{1} = \frac{1}{\sqrt{\gamma}} \left[\psi_{a}(\mathbf{r}_{1}) \alpha(S_{1}) \psi_{b}(\mathbf{r}_{7}) \beta(S_{7}) - \psi_{a}(\mathbf{r}_{7}) \alpha(S_{7}) \psi_{b}(\mathbf{r}_{1}) \beta(S_{1}) \right]$$

$$= \frac{1}{\sqrt{\gamma^{7}}} \left[\psi_{S} + \psi_{TY} \right]$$

$$\Psi_{7} = \frac{1}{\sqrt{\gamma}} \left[\psi_{a}(\mathbf{r}_{1}) \beta(S_{1}) \psi_{b}(\mathbf{r}_{7}) \alpha(S_{7}) - \psi_{a}(\mathbf{r}_{7}) \beta(S_{7}) \psi_{b}(\mathbf{r}_{1}) \alpha(S_{1}) \right]$$

$$= \frac{1}{\sqrt{\gamma}} \left(-\psi_{S} + \psi_{TY} \right)$$

مقدار چشمداشتی برهم کنشی کولنی فقط به قسمت فضایی تابع موج بستگی دارد. برای هر یک از سه حالت سه گانه، جابهجایی انرژی عبارت است از

$$\Delta E_{T} = \sum_{S_{1}, S_{1}} \int d\mathbf{r}_{1} \int d\mathbf{r}_{1} \Psi_{Ti}^{*} \frac{e^{\Upsilon}}{\Upsilon \pi \varepsilon_{0} |\mathbf{r}_{1} - \mathbf{r}_{1}|} \Psi_{Ti}, \qquad i = 1, 7, \Upsilon$$

$$= E_{1} - J \qquad (\Upsilon - 3)$$

که در آن

$$E_{\gamma} = \int d\mathbf{r}_{\gamma} \int d\mathbf{r}_{\gamma} |\psi_{a}(\mathbf{r}_{\gamma})|^{\gamma} \frac{e^{\gamma}}{\gamma \pi \varepsilon_{o} |\mathbf{r}_{\gamma} - \mathbf{r}_{\gamma}|} |\psi_{b}(\mathbf{r}_{\gamma})|^{\gamma} \qquad (\Delta-s)$$

-e | $\psi_b(\mathbf{r}_7)$ | 7 | 7 | 7 | 4 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6 | 6

$$J = \int d\mathbf{r}_{1} \int d\mathbf{r}_{1} \psi_{a}^{*} (\mathbf{r}_{1}) \psi_{b}(\mathbf{r}_{1}) \frac{e^{\Upsilon}}{\Upsilon \pi \varepsilon_{0} + \mathbf{r}_{1} - \mathbf{r}_{1} + \psi_{b}^{*} (\mathbf{r}_{1}) \psi_{a}(\mathbf{r}_{1})$$
 (S-3)

سهم تبادل است. گرایش Iبه مثبت بو دن را می توان با بررسی انتگرالده در ناحیهٔ ${\bf r}_1 \sim {\bf r}_1$ ، که در آنجا برهم کنش کولنی بزرگ است، مشاهد کرد. وقتی ${\bf r}_1 = {\bf r}_1$ ، دیده می شود که حاصل ضرب چهار تابع موج در معادلهٔ (د-۶) برابر ${\bf r}_1 = {\bf r}_1 = {\bf r}_2$ می شود و در نتیجه انتگرالده در این حد به مقداری مثبت می گراید. مقدار چشمداشتی برهم کنش کولنی درحالت یگانه عبارت است از

$$\Delta E_S = \sum_{S \to S} \int d\mathbf{r}_{\Lambda} \int d\mathbf{r}_{\gamma} \Psi_S^* \frac{e^{\gamma}}{\gamma \pi \varepsilon_o |\mathbf{r}_{\Lambda} - \mathbf{r}_{\gamma}|} \Psi_S = E_{\Lambda} + J \qquad (V-3)$$

لذا اختلاف انرژی بین حالت با اسپینهای موازی و حالت با اسپینهای پادموازی چنین است

$$\Delta E_T - \Delta E_S = - YJ \tag{A-3}$$

توجه کنید که، برای اینکه سهم تبادل [معادلهٔ (د- 2)] در انرژی از اهمیت برخوردار باشد، لازم است که ناحیهای از فضا وجود داشته باشد که در آن $\psi_a^*(\mathbf{r})$ قابل ملاحظه باشد. این مستلزم آن است که همپوشانی قابل ملاحظه ای بین توابع موج $\psi_b^*(\mathbf{r})$ و $\psi_a^*(\mathbf{r})$ و جود داشته باشد. ماهیت به شدت جایگزیدهٔ توابع موج 2 در اتمهای خاکی کمیاب توضیح می دهد که چرا انرژی برهم کنش تبادل مستقیم کو چکی بین اتمهای خاکی کمیاب همسایه و جود دارد. ولی همپوشانی، برای دو تابع موج 2 روی یک اتم، که در آن انرژیهای تبادل مسئول اولین قاعدهٔ هوند هستند، بزرگ است.

كتابشناسي

مطالعات زمينه

- 1- B. H. Flowers and E. Mendoza, Properties of Matter, Wiley, London, 1970. (این کتاب شرح خوبی از دیدگاه اتمی پایهٔ ماده همواه با بحث پتانسیلهای بین اتمی و نظریه جنبشی را در بر دارد.)
- 2- F. Mandl, Statisitical Physics (2nd edn), Wiley, London, 1988. (این کتاب شامل زمینهٔ مکانیک اَماری و ترمو دینامیک است).
- 3- I. S. Grant and W. R. Philips, Electromangetism (2nd edn), Wiley, London, 1990.
 - (زمينة الكتريسيته و مغناطيس را فراهم ميسازد)
- 4- A. P. French and E. F. Taylor, An Introduction to Quantum Physics, Van Nostrand Reinhold, London, 1979.
 - (زمینه در مکانیک کوانتومی)
- 5- F. G. Smith and J. H. Thomson, Optics (2nd end). Wiley, London, 1988.
- 6- R. P. Feynman, Lectures on Physics, Addison-Wesley, Reading, Mass., 1965.
 (رهیافتی جالب برای فیزیک که جمعاً در سه جلد است؛ جلد ۳ شامل رهیافت مکانیک کو انتو می است که در فصل ۴ بر می گزینیم و به کار می بریم)

کتابهای برگزیده در فیزیک حالت جامد

7- C. Kittel, Introduction to Solid State Physics (6th edn), Wiely, New York, 1986.

(کتاب درسی استاندارد، پر از حقایق مفید:)

8- H. P. Myers, Introductory Solid State Physics, Taylor and Francis, London, 1990.

ـ فيزيک حالت جامد

(از نظر سطح علمي همانند همين كتاب)

9- H. M. Rosenberg, The Solid State (3rd edn), Oxford University Press, Oxford, 1988.

(عمداً، کتابی کو تاهتر و سادهتر)

10- G. Bruns, Solid State Physics, Academic Press, Orlando, Florida, 1985. (مفصل تر از این کتاب)

11- N. W. Ashcroft and N. D. Mermin, Solid State Physics, Holt, Rinchart Winston, New York, 1976.

(شاید بهترین کتاب درسی برای استفاده برای طرز کار پیشرفتهتر و مفصلتر)

12- J. M. Ziman, Principles of the Theory of Solids, Cambridge University Press, Cambridge, 1964.

(کتاب خوب، ولی اکنون مقدمهای قدری قدیمی برای روشهای نظری پیشرفته تر است)

13- R. Dalven, Introduction to Applied Solid State Physics (2nd edn). Plenum, New York, 1990.

(كاربردهايي كه شامل نيمرساناها، ابررساناها، فرومغناطيسها و اپتيك غيرخطى است) 14- L. Solymar and D. Walsh, Lectures on the Electrical Properties of Materials (3rd edn), Clarendon Press, Oxford, 1984.

(مطالب فصل های ۳، ۴، ۵، ۶، ۹ و ۱۰ در این کتاب را در بردارد)

مطالعات بیشتر در بارهٔ موضوعهای ویژه

منابع داده شده در متن کتاب را نیز ملاحظه کنید

فصل ۱

15- P. J. Brown and J. D. Forsyth, The Crystal Structure of Solids, Edward Arnold, London, 1973.

(جزئیات بیشتر بلورشناسی را در سطحی ساده تر در بردارد.)

16- R. C. Evans, Crystal Chemistry (2nd edn), Cambridge University Press, Cambridge, 1966.

(یک توجیه عالی در مورد رابطهٔ بین پیوند شیمیایی و ساختار بلوری)

فصل ۲

17- J. M. Ziman, Electrons and Phonons, , Clarendon Press, Oxford, 1960. (طرز عمل الكترونها و فونونها در جامدها و برهمكنشهاى أنها به طور كامل، جامع، سخت و رياضى)

فصل ۵

18- R. A. Smith, Semiconductors (2nd edn), Cambridge University Press, Cambridge, 1978.

(بررسي جامع خواص نيمرساناها)

19- A. Van der Ziel, Solid State Physical Electronics (3rd edn), Prentice-Hall, Englewood Cliffs NJ. 1976.

(کتاب درسی جامع باگسترهٔ وسیع)

فصل ۶

20- D. A. Fraser, The Physics of Semicondutor Devices (4th edn), Clarendon Press, Oxford, 1986.

(گزارش سادهٔ ممتاز)

21- S. M. Sze, Semiconductor Devices: Physics and Technology, Wiley, New York,

1985. (گزارش پیشرفته تر و مفصل تر)

همچنین مرجع ۱۹ را برای گزارش در مورد رفتار قطعات نیمرسانا ببینید. VLSI (مجتمع VLSI مجلهٔ اکتبر ۱۹۸۶ از $Physics\ Today$ (مجتمع در مقیاس بسیار بزرگ) است. ۲۳ - مُجلةً فوريةً ، ۱۹۹ از Physics Today شامل مقالاتی در باره قطعات نیمرسانای در مقياس نانومتري و فوقالعاده سريع است.

فصل ٧

24- B. I. Bleaney and B. Bleaney, Electricity and Magnetism (3rd edn), Clarendon Press, Oxford, 1976.

(یک گزارش مقدماتی خوب از خواص مغناطیس مواد)

25- J. Crangle, The Magnetic Properties of Solids, Edward Arnold, London, 1977. (جزئیات بیشتر در بارهٔ نظم مغناطیسی در جامدها در یک سطح مناسب.)

فصل ۹

ابر شبكهها.)

26- H. Frohlich, Theory of Dielectrics (2nd edn), Clarendon Press Oxford, 1985. (رهیافت مفصل و بسیار دقیق)

27- J. H. van Vleck, The Theory of Electric and Magnetic Susceptibilities, Oxford University Press, Oxford, 1932. ولی تاکنون برای بارها تجدید چاپ شده است (کتاب درسی استاندارد برای محاسبهٔ کوانتومی

فصل ١٥

28- D. R. Tilley and J. Tilley, Superfluidity and Superconductivity (2nd edn), Adam Hilger, Bristol, 1986.

(برای جزئیات بیشتر و مقدمهای بر موضوعهای پیشرفتهتر)

29- P. G. Gennes, Superconductivity of Metals and Alloys, Benjamin. New York, 1966.

(شاید بهترین کتاب تمرین برای یادگیری نظریه ابررسانایی)

30- T. van Duzer and C. W. Turner, Principles of Superconductive Derices and Circuits, Elsevier, New York, 1981.

(گزارش خوبی در مورد کاربردها)

فصل ۱۱

31- L. Brillouin, Wave Propagation in Periodic Structures, Dover, New York, 1953.

(یک گزارش خواندنی ممتاز توسط مخترع موضوع)

فصل ۱۲

32- H. A. Hauptman, "The phase problem of x-ray crystallography", in Physics Today, November 1989, p.24.

(بحث در مورد مسئلة استنتاج ساختاز از نقشهٔ پراش)

33- G. E. Bacon, Neutron Diffraction (3rd edn), Clarendon Press, Oxford, 1975. (کتاب درسی جامع)

فصل ۱۳

34- A. B. Pippard, The Dynamics of Conduction Electrons, Blackie, London, 1965.

(نمایش زیبای رابطهٔ بین دینامیک الکترون رسانشی و هندسهٔ سطح فرمی.)

فصل ۱۴

35- B. I. Halperin, 'The quantized Hall effect,' in Scientific American, April 1986, p.40. (اثر كوانتومي هال بدون معادلات!)

مرجع ۲۳ را برای بحث بیشتر در مورد تونارزنی تشدیدی و قطعات کوانتومی دیگر ببینید.

جدول ثابتها

علامت

مقدار

واحدها

3	J .		
С	1/9.7×119	e	بارالكترون
kg	9/1.9×1 ⁻⁴¹	m	جرم الكترون
kg	\/\$V\X \o`^Y\	m_p	جرم پروتون
kg	\/\$V∆× 1°-\^	m_n	جرم نوترون
kg	1/881×10-74	amu	واحد جرم اتمى
J.S	9/979×10 ⁻⁴⁴	h	ثابت پلانک،
J.S	1/. aa×1 ~ ~	$\hbar = h / \Upsilon \pi$	ثابت بلانک،
m	۵/۲۹۲× ۱۰ ^{-۱۱}	$a_{\circ} = \tilde{\pi}^{Y}/me^{Y}$	شعاع بور
JT^{-1}	9/7V4× 1°-14	$\mu_{B}=e\hbar/\Im m$	مگنتون بور
ms - \	7/991×101	c	سرعتنور
Hm^{-1}	$7\pi \times 10^{-7}$	$\mu_{ extsf{o}}$	تراوایی خلاء
Fm - \	N/ND4× 1°-11	$\varepsilon_{\circ} = 1/\mu_{\circ}c^{7}$	گذردهی خلاء
mol - \	8/.77×1.74	N_A	عدد آواگادرو
JK^{-1}	1/44/× 1°-44	k_{B}	ثابت بولتزمن
$JK^{-1}mol^{-1}$	N/410	$R = N_A k_B$	<i>ثابت گاز</i>

ۅۘٳڎۅڽٳڣ

اثر مایسنر، ۳۲۵ اثر مایسنر، ۳۲۵ : اثرهای جو زفسون، ۳۵۳ اثرهای ناهماهنگ، ۷۰ اربيتال يادييوندي، ١٢٩ اربیتال پیوندی، ۱۲۹ اسيين الكترون، ٢٣٥ اسيينها، ٢٥٥ استتار ميدانهاي الكتريكي، ۴۵۰ استتار میدانهای مغناطیسه، ۲۴۴ اسکو بید، ۳۶۰ اصل فاز مانا، ۴۳۵ افت و خيز بحرانه ،، ۲۶۳ اكستيون، ۴۶۷ امواج صوتی، ۳۸ انبساط گرمایی ۷۱ انرژی چگالش حالت ابررسانایی، ۳۲۹ انرژی دیی، ۷۰

> ب باتریهای خورشیدی، ۲۱۰ بازترکیب، ۱۸۲

آزمایش هاینزشاکلی، ۱۸۹ آشکارسازهای نو ترون، ۳۹۷ آلودن نيمرسانا، 18٣ ابررساناها، ۳۲۳ ابررساناهای به طور ضعیف جفت شده، ۳۵۳ ابررساناهای گرم، ۳۲۴ ابررساناهای نوع اول، ۳۲۵ ابررساناهای نوع دوم، ۳۳۱ ابرشبكهها، ۲۲۱ ايتيك غيرخطي، ۲۹۶ اتصال ضعيف، ٣٥٣ اثر اتنيگهاوزن، ۱۷۶ اثر پوستی بی هنجار، ۴۵۷ اثر دوهاس وانوالفن، ۴۴۱ اثر رامان، ۳۱۲ اثر کو انتو می اندازه، ۴۶۱ اثر كوانتومي هال، 48٧

ĩ

آزمایش اینشتین -دوهاس، ۲۶۲

۵۰۸ فیزیک حالت چامد

پلاسمون، ۴۵۰ پیروالکتریسته، ۳۱۵ پیزوالکتریسته، ۳۱۹ پیوند فلزی، ۳۳ پیوندگاههای ناهمگن، ۲۱۸ پیوندگاه با ۲۹۳ بیوند مختلط، ۳۴ پیوند وان در والس، ۳۱

تابش سنيكرو تروني، ٢٣

تابع توزیع بوزانشتینی، ۵۶

ت

تابع موج بلوخ، ۳۸۳ تبادل غیرمستقیم، ۲۵۵ تحرک پذیری، ۱۰۰ تراتریستور با تحرک الکترونی زیاد، ۲۲۲ تراشه، ۳۹۷ ترانزیستور اثر میدان، ۲۱۳ ترانزیستور پیوندگاهی، ۲۱۰

> تشدید فرومغناطیسی، ۲۷۹ تشدید مغناطیسی هسته ای، ۲۲۸ تظریه میدان میانگین، ۲۵۷ تغذیه مستقیم، ۲۰۰

تشدید سیکلوترونی، ۱۷۶

تقریب بی دررو، ۵۲، تکفامساز، ۴۰۱

تغذيهٔ معكوس، ٢٥٥

تكفامساز نوترون، ۳۹۹ تهىلايە، ۱۹۴

تهىلاية پيوندگاه p-n، ۱۹۴

بازسازی سطوح، ۴۱۳ برآرستی با باریکهٔ مولکولی(MBE)، ۲۱۸ برآرستی فاز بخار (VPE)، ۲۱۹ برآرستی فاز مایع (LPE)، ۲۱۹ برانگیختگی جمعی، °۴۵ بردار براکندگی، ۳۶۹

بازسازی سطحی، ۴۱۳

بردارهای شبکه وارون، ۳۷۱ برشگر فوترون، ۳۹۹ برهم کنش تبادلی، ۲۵۴ بسامد دبی، ۶۷

> بسته موج الکترون، ۹۹ بسته موج حفره، ۱۵۲ بسته موج فونون، ۵۴ بهره جریان، ۲۱۲

پ

پادفرومغناطیس، ۲۶۵ پارامتر نظم در ابررساناها، ۳۴۵ پارامغناطیس، ۲۲۸ پارامغناطیس الکترون رسانش، ۲۳۹ پالایش منطقهای، ۱۶۳ پایه، ۸ پتانسیل لنارد جونز، ۳۲

پخش، ۱۸۲ پدیده تعاونی، ۳۳۸ پذیرفتاری الکتریکی، ۲۹۳ پذیرفتاری مغناطیسی، ۲۲۷ پذیرفتاری مغناطیسی مولی، ۲۲۹ پذیرفتاری مغناطیسی واحد جرم، ۲۲۹

پراش براگ، ۲۰

پلارتيون، ٣١٢

واژه یاب	۵۰۹
3	دیودهای تونلی، ۲۰۷
ب جامدهای غیربلوری، ۱	دیود ۲۰۴ ،p-n
جذب سطحی، ۴۱۲	
جریان بحرانی ابررساناها، ۳۲۵	•
جریان ماندگار، ۳۲۴	رابطه کلوزیوس موسوتی، ۲۹۵
جفتیدگی راسل - ساندرز، °۲۳	رفتار اهمی، ۳۵۳
جفتیدگی راسل – ساندرز، °۲۳	رفتار بحرانی، ۲۶۳
جهتهای آسان، ۲۸۴	روش بلور چرخان، ۲۴
	روشهای پراکندگی نوترون، ۳۹۶
E	رهیافت تنگ بست (بستگی قوی)، ۱۲۵
چشمهٔ تراشهٔ پروتون، ۳۹۷	رهیافت شبه کلاسیکی، ۴۳۷
7	ز
حالت میانی، ۳۲۸	زمان واهلش، ۵۰۳
حاملهای اقلیت، ۱۶۴	زوجهای کویر، ۳۳۸
حاملهای اکثریت، ۱۶۴	
حاملهای بار در نیمرسانا، ۱۵۴	<i>س</i>
حوزه، ۲۸۴	ساختار پرووسکیت، ۳۱۶
حوزههای بستاری، ۲۸۸	ساختار سولفورروی، ۱۹
خاصیت ترابردی، ۷۸	ساختار كلريد سديم، ١٩
خلاء فرابالا، (UHV)، ۴۱۲	سازهٔ هاریسون، ۴۲۱
	سدهای اکوستیکی، ۵۱
د	سيكلوترون، ١٧۶
دامنه جفتيدهٔ احتمال، ۱۲۵	
دم <i>ای تبهگنی،</i> ۹۱	<i>ش</i>
دمای کوری، ۲۵۹	شاخصهای میلر، ۹
دمای نیل، ۲۶۷	شبکه براوه، ۶
دى <i>الكتريك</i> ، ٢٩٣	شبکه سه گوش، ۸
دیا مغناطیس، ۲۲۷	شبکه مربعی، ۸
ديواره بلوخ، ۲۸۴	شبکه مربعی ساده، ۸
ديودزنر، ۲۰۷	شبکه مستطیلی، ۶
ديود گسيلنده نور، ۲۰۷	شبکه مکعبی مرکز حجمی (bcc)، ۱۶
ديود <i>ورا</i> كتور، ٢٠٩	شبکه لوزی، ۶

فيزيك حالت جامد عمق نفوذ در ابررساناها، ۳۳۵ شبكه ويگذر، ۴۵۵ شبكهٔ مستطيلي، ع شبكة وارون، ۳۷۰ شبه بلورها، ۲۷ فرآیندهای بهنجار، ۷۶ فرآیندهای واگرد، ۷۶ شبه ذره، ۴۵۲ فرایندهای سه فونونی، ۷۸ شرط مرز*ی دورهای*، ۴۳ فرضيهٔ سيلسبي، ٣٢٥ شکست بهمنی، ۲۰۷ فرونشانده، ۲۳۷ شکست زنر، ۲۰۵ فرى مغناطيس، ٢٧٩ شکست معکوس، ۲۰۵ فضای وارون، ۲۷۰ فوق حرارتی، ۳۹۷ فونون، ۵۴ ضرایب ترابرد، ۷۸ ضریب شکست، ۲۹۶ قاعده ماتيسن، ١٠١ قانون اهم، ١٥٥ طرح منطقهٔ گسترده، ۱۳۶ قانون دولن ویتی، ۵۸ طرح منقطة تحويليافته، ١٣۶ قانون فیک، ۱۸۲ طرحهای منقطهای، ۱۳۴ قانون کوری، ۲۳۶ طول استتار توماس – فرمی، ۴۵۲ قانون کوری ویس، ۲۵۹ طول پراکندگی، ۳۹۴ قانون گرون آیزن، ۲۳ طول عمر حامل اقليت، ١٨٦

قضيه بلوخ، ٣٨٣ طیف سنج زمان پرواز، ۳۹۸ قطبش امواج صوتی، ۳۸ طیف سنج سه محوری، ۴۰۱ قطبش پذیری، ۲۹۴ طيف سنجى الكترون اوژه، ۴۱۲ قطبيدگي الكتريكي، ٢٩٣ طیف نمای نوترونی، ۳۹۶ قطبیدگی الکتریکی خودبه خودی، ۳۱۵ قطعات تشدید تونلزنی، ۴۷۵

قواهد هوند، ۲۳۱ عامل دبی والر، ۴۰۴ عامل ساختار، ۳۷۰ عامل شكل اتمى، ٣٤٨ کاشی کاری پنرز، ۳۰ عدد لورنتس، ١٥٣ كران كلوستون، ٣٢٢ عدد همآرایی، ۱۴ کشیدگی فونون، ۱۱۰ عکس یودری، ۲۵

مغناطش اشباعی، ۲۳۵ مغناطش خودبه خودی، ۲۶۱ مغناطوتنگش، ۲۸۹ مقاومت ویژهٔ باقیمانده، ۱۰۱ مگنتیت، ۲۷۹

مقاومت ویژهٔ باقیمانده، ۱۰۱ مگنتیت، ۲۷۹ مگنون، ۴۱۰ مگنونها، ۲۷۴ مناطق بریلوئن، ۱۱۸ سوج اسپین، ۲۷۲ موج چگالی اسپین (WDS)، ۲۷۹ موج میرایی، ۳۱۴ مولکولهای قطبی، ۳۰۲ میدانهای بحرانی ابررساناها، ۳۳۷ میکروسکوپ تونلزن روبشی، ۴۱۳ میکروسکوپ نیروی اتمی، ۴۱۵

ناخالصی پذیرنده، ۱۵۶ ناخالصی جانشینی، ۱۵۴ ناوردایی انتقال، ۴ نسبت ژیرومغناطیسی، ۲۷۸ نسبت مقاومت باقیمانده، ۱۰۱

نظریه نوار، ۱۱۵ نظریهٔ لاندائو، ۳۱۶

نظریهٔ میدان مولکولی وایس، ۲۵۶ نمادهای اسپکتروسکوپی، ۲۳۲

نمای بحرانی، ۲۶۴ نوار ظرفیت، ۱۴۹ نوارهای همیوشان، ۱۲۴

نوترونهای گرمایی، ۳۹۷ نیمرساناها، ۱۴۹

نیمرسانای ذاتی، ۱۶۲ نیمرسانای غیرذاتی، ۱۶۳ کندکنندهٔ نوترون، ۳۹۷ کوانتش مدارهای سیکلوترونی، ۴۳۷

گ

گاز الکترونی دوبعدی، ۴۶۴ گاف انرژی، ۱۱۷ گاف انرژی ابررساناها، ۳۳۷ گاف انرژی نیمرسانا، ۱۴۹ گذار جابهجا شونده، ۷۴ گذردهی نسبی، ۲۹۴ گذر مات، ۴۵۴

گروههای تقارنی فضایی، ۹ گروههای تقارنی نقطهای، ۹

لانه سازی سطوح فرمی، ۲۸۲ لیزر پیوندگاه p-n، ۲۰۹ لیون - ساکس - تلرد، ۳۱۴

ا متوافق، ۲۸۰ مدارهای باز، ۲۸۵ مدارهای باز، ۴۳۵ مدارهای باز، ۲۶۵ مدل نیل در مورد پادمغناطیس ، ۲۶۵ مدول حجمی، ۷۱ مدهای اپتیکی، ۵۲ مدهای بهنجار، ۴۲ مدهای نرم، ۷۴ معادله پیوستگی، ۱۸۲

معادلهٔ توماس – فرمی، ۴۵۲ معادلهٔ واهلش، ۳۰۵ مغناطس مقاومت ویژه، ۱۱۱

مغناطش، ۲۲۸

معادله لنون، ۳۳۳

011

هیبریدش*دگی* ۱۳۹، s-p

فيزيك حالت چامد

هيبريدسا

ی

یاخته یکّهٔ غیربسیط، ۵ یاخته یکّهٔ مغناطیسی، ۲۶۵ یاختهٔ ویگنر - سایتس، ۱۴

ياختهٔ يكّه، ۵ ياختهٔ يكّهٔ بسيط، ۷

واختهٔ یکهٔ شیمیایی، ۲۶۵

نیمرسانای نوع n ۱۶۴ نیمرسانای نوع P ، ۱۶۴

نيم فلز، ۴۳۲

ليم فلز، ١١١

وارونی جمعیت، ۲۰۹ واریکاپ، ۲۰۲

هامیلتونی هایزنبرگ، ۲۵۵ هندسه ازبلی-کیز، ۴۳۵